

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
9. Juli 2009 (09.07.2009)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 2009/083069 A2

(51) Internationale Patentklassifikation:
C07F 3/06 (2006.01)

(74) Anwalt: GESTHUYSEN, VON ROHR & EGGERT;
Huyssenallee 100, 45128 Essen (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2008/009631

(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.

(22) Internationales Anmeldedatum:
14. November 2008 (14.11.2008)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:
10 2007 062 815.5
21. Dezember 2007 (21.12.2007) DE
10 2008 010 775.1
25. Februar 2008 (25.02.2008) DE

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MT, NL, NO, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CAM-D TECHNOLOGIES GMBH [DE/DE]; Gerlingstrasse 65, 45139 Essen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KUHN, Hubert [DE/DE]; Düsseldorf Strasse 79, 42697 Solingen (DE).
THIE, Gordon [DE/DE]; Am Hissenberg 8, 45527 Hattingen (DE).

Veröffentlicht:

— ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

(54) Title: SURFACE-ACTIVE METAL COMPLEXES ON CARRIER MATERIALS FOR ADSORBING NOXIOUS SUBSTANCES AND METHOD FOR PRODUCING THE SUPPORTED MATERIALS

(54) Bezeichnung: GRENZFLÄCHENAKTIVE METALLKOMPLEXE AUF TRÄGERMATERIALIEN ZUR ADSORPTION VON SCHADSTOFFEN SOWIE VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG DER GETRÄGERTEN MATERIALIEN

(57) Abstract: The invention relates to supported structures which are especially useful for chemically binding and/or adsorbing noxious substances and/or odor-producing substances especially having electron donor properties and which comprise a complexed metal salt (metal complex) on a carrier material, the complexed metal salt having at least one ligand and at least one complexing agent, the ligands comprising a hydrophobic carbon skeleton with hydrophilic groups. The complexed metal salt formed with the complexing agent is water-soluble and surface-active. Preferred complexing agents are water-soluble acids or salts of at least bi-functional acids, or ether carboxylic acids.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft geträgerte Strukturen, welche sich insbesondere zur chemischen Bindung und/oder zur Adsorption von Schadstoffen und/oder geruchsbildenden Substanzen insbesondere mit Elektronendonoreigenschaften eignen und ein komplexiertes Metallsalz (Metallkomplex) auf einem Trägermaterial umfassen, wobei das komplexierte Metallsalz mindestens einen Liganden und mindestens einen Komplexbildner aufweist, wobei die Liganden ein hydrophobes Kohlenstoffgerüst mit hydrophilen Gruppen aufweisen. Das mit dem Komplexbildner gebildete komplexierte Metallsalz ist wasserlöslich und grenzflächenaktiv. Als Komplexbildner werden insbesondere wasserlösliche Säuren oder Salze von mindestens bifunktionellen Säuren oder auch Ether-carbonsäuren eingesetzt.



WO 2009/083069 A2

**Grenzflächenaktive Metallkomplexe auf
Trägermaterialien zur Adsorption von Schadstoffen
sowie Verfahren zur Herstellung der geträgerten Materialien**

5 Die vorliegende Erfindung betrifft komplexierte Metallsalze auf Trägermaterialien, wobei die Metallsalze im folgenden auch als Metallkomplexe bezeichnet werden und mindestens einen Liganden sowie mindestens einem Komplexbildner umfassen und auf einem Trägermaterial aufgebracht sind, wobei sich derartige geträgerte Strukturen insbesondere zur chemischen Bindung
10 von Schadstoffen und/oder geruchsbildenden Substanzen eignen; dabei können die Liganden der komplexierten Metallsalze insbesondere ein hydrophobes Kohlenstoffgerüst mit hydrophilen Gruppen aufweisen. Das mit dem Komplexbildner gebildete und auf einem geeigneten Trägermaterial abgeschiedene komplexierte Metallsalz als solches ist im allgemeinen wasserlöslich und grenzflächenaktiv. Als Komplexbildner werden wasserlösliche Säuren oder Salze von mindestens bifunktionellen Säuren oder auch Ethercarbonsäuren eingesetzt.

Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung geträgerte Strukturen, insbesondere zur chemischen Bindung und/oder zur Adsorption von Schadstoffen
20 und/oder geruchsbildenden Substanzen, insbesondere mit Elektronendonoreigenschaften, welche ein komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial umfassen, sowie ein Verfahren zu deren Herstellung und ihre Verwendung sowie sie enthaltende Zusammensetzungen.

25 Es ist lange bekannt, daß Zinksalze von Fettsäuren, die auch als Zinkseifen bekannt sind, desodorierende Wirkung haben. Ein bekanntes Beispiel ist das Zinksalz der Rizinolsäure, das Zinkrizinoleat. Diese Zinksalze können Substanzen, wie beispielsweise Stickstoff enthaltende Substanzen, zu denen die
30 Amine zählen, oder Schwefel enthaltende Substanzen, wie Thiole oder Mercaptane, wie auch Carbonsäuren, wie die geruchsintensiven Verbindungen Isovaleriansäure oder Buttersäure, chemisch binden und somit olfaktorisch deaktivieren. Daher finden diese Salze vor allem in Kosmetik- und sogenannten Homecare-Produkten Anwendung.

35

Die GB-PS 1 282 889 beschreibt die Verwendung von Zinksalzen der ungesättigten aliphatischen Hydroxycarbonsäuren mit wenigstens 17 C-Atomen, wie der Rizinolsäure, zur Anwendung als desodorierendes Mittel.

5 In der DE 40 14 055 A1 wird ein Mittel mit desodorierender Wirkung beschrieben, das auf dem Zinksalz der Ricinolsäure und/oder dem Zinksalz der Abietinsäure und/oder weiteren Zinksalzen anderer gesättigter oder ungesättigter hydroxylierter Fettsäuren mit 16 und mehr C-Atomen basiert, wobei des weiteren ein ethoxylierter Fettalkohol und ein tertiäres Amin enthalten sind.

10

Der vorliegenden Erfindung liegt nunmehr die Aufgabe zugrunde, Metallseifen oder Derivate von Metallseifen, die im folgenden auch als Metallsalze bezeichnet werden, mit der Fähigkeit zur Bindung von Schadstoffen und/oder geruchsbildenden Substanzen auf Trägermaterialien bereitzustellen, die grenz-

15 flächenaktiv und zudem wasserlöslich sind.

Ferner sollen ein Verfahren zur Herstellung der Metallseifen oder Derivate derartiger Metallseifen auf Trägermaterialien als auch diese enthaltende Zusammensetzungen zur Verfügung gestellt werden.

20

Zur Lösung des zuvor geschilderten Problems schlägt die vorliegende Erfindung geträgerte Strukturen, insbesondere zur chemischen Bindung und/oder zur Adsorption von Schadstoffen und/oder geruchsbildenden Substanzen insbesondere mit Elektronendonoreigenschaften, welche ein komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial umfassen, d. h. also mit anderen Worten auf

25 einem Träger aufgebrachte komplexierte Metallsalze, nach Anspruch 1 bzw. 2 bzw. 19 sowie ein Herstellungsverfahren hierfür nach Anspruch 10 bzw. 11 oder 12 vor. Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist zudem eine Zusammensetzung nach Anspruch 20 sowie die Verwendung nach Anspruch 21 bzw. 22. Weitere, vorteilhafte Ausgestaltungen sind jeweils Gegen-

30 stand der betreffenden Unteransprüche.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung gemäß einem ersten Erfindungsaspekt sind somit komplexierte Metallsalze, welche im folgenden auch als Metallkomplexe bezeichnet werden, auf geeigneten Trägerstrukturen (d. h. also geträgerte Strukturen auf Basis komplexierter Metallsalzen auf geeigneten

35

- Trägermaterialien), wobei die komplexierten Metallsalze mindestens einen Liganden sowie mindestens einen Komplexbildner aufweisen, insbesondere wobei diese komplexierten Metallsalze wasserlöslich und/oder grenzflächenaktiv ausgebildet sind und diese komplexierten Metallsalze insbesondere zur chemischen Bindung bzw. Adsorption von Schadstoffen und/oder geruchsbildenden Substanzen geeignet sind. Die Liganden können ein hydrophobes Kohlenstoffgerüst mit hydrophilen Gruppen aufweisen, insbesondere eine hydrophobe Alkylkette mit hydrophilen Gruppen. Die mit dem Komplexbildner gebildeten komplexierten Metallsalze sind (im Unterschied zu den nichtkomplexierten reinen Metallsalzen, welche wasserunlöslich sind) wasserlöslich. Als Komplexbildner werden insbesondere wasserlösliche Säuren oder Salze von mindestens bifunktionellen Säuren oder auch Ethercarbonsäuren eingesetzt.
- Die vorliegende Erfindung betrifft insbesondere auf Trägermaterialien aufgebraachte komplexierte Metallsalze mit Liganden und mindestens einem Komplexbildner zur chemischen Bindung von Schadstoffen und/oder geruchsbildenden Substanzen, wobei die Liganden im allgemeinen ein hydrophobes Kohlenstoffgerüst mit hydrophilen Gruppen aufweisen. Das mit dem Komplexbildner gebildete komplexierte Metallsalz ist wasserlöslich und grenzflächenaktiv. Als Komplexbildner werden wasserlösliche Säuren oder Salze von mindestens bifunktionellen Säuren oder auch Ethercarbonsäuren eingesetzt.
- Insbesondere ist Gegenstand der Erfindung ein komplexiertes Metallsalz mit Liganden auf einem Trägermaterial, insbesondere zur chemischen Bindung von Schadstoffen und/oder geruchsbildenden Substanzen, insbesondere solchen mit Elektronendonoreigenschaften. Dabei werden als Schadstoffe insbesondere aliphatische und aromatische Stickstoffverbindungen, wie Amine, Ammoniak, Stickoxide, Nitrate, Nitrite etc., verstanden; dies sind beispielsweise Verbindungen der nachfolgenden, allgemeinen Formeln, wobei die aliphatischen und aromatischen Reste durch R symbolisiert sind: NH_3 , RNH , R_2NH , R_3N , N_xO_y , RNO_2 , RNO_3^- , NO_2^- , NO_3^- . Weitere Schadstoffe können aliphatische und aromatische Schwefelverbindungen sein, wie Schwefelwasserstoff, Thiole, Thioether, Sulfonate, Sulfite und Sulfate, die idealisiert durch nachfolgende Formeln dargestellt werden, wobei die aliphatischen und aromatischen Reste durch R symbolisiert sind: H_2S , RSH , R_2S , RSO_3H , RSO_4H ,

SO_3^{2-} , SO_4^{2-} . Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden unter Schadstoffen auch aliphatische und/ oder aromatische Carbonsäuren R-COOH mit R gemäß vorgenannter Bedeutung und/oder aliphatische und aromatische Phosphorverbindungen und anorganische Phosphorverbindungen verstanden.

5

Gemäß dem ersten Aspekt ist Gegenstand der Erfindung insbesondere ein komplexiertes Metallsalz mit Liganden auf einem Trägermaterial, insbesondere zur chemischen Bindung von Schadstoffen und/oder geruchsbildenden Substanzen mit Elektronendonoreigenschaften,

10

– wobei das Metall als Kation vorliegt und ausgewählt ist aus Zink, Kupfer, Eisen, Cadmium, Quecksilber, Molybdän, Blei, Cobalt, Nickel, Chrom, Vanadium, Mangan oder Wolfram,

15

– wobei die Liganden abgeleitet sind aus Verbindungen mit einem hydrophoben Kohlenstoffgerüst mit hydrophilen Gruppen, wobei sie in der Regel als Anion im Metallsalz vorliegen, insbesondere wobei die Liganden aus mindestens einer funktionalisierten Fettsäure, Alkenylcarbonsäure oder Arylcarbonsäure, Alkylsulfonat, Arylsulfonat, Alkylsulfat, Arylsulfat, Alkylphosphat, Arylphosphat, Alkylphosphonat oder Arylphosphonat abgeleitet sind oder aus entsprechend funktionalisierten Alkenyl-, Arylalkenyl- und/oder Arylalkylsäuren, wobei die Alkyl- oder Alkenyl-Gruppen linear, verzweigt und/oder cyclisch sind und 1 bis 40 C-Atome aufweisen, bevorzugt 8 bis 35 C-Atome, insbesondere 12 bis 25 C-Atome, und die Aryl-Gruppe 6 oder 12 C-Atome aufweist, wobei die Alkyl-, Alkenyl- und/oder Aryl-Gruppen mit mindestens einer der hydrophilen Gruppen funktionalisiert sind, insbesondere wobei die Alkyl-, Alkenyl- und/oder Aryl-Gruppen mehrfach funktionalisiert sein können, besonders bevorzugt sie zwischen 1 bis 20, bevorzugt 1 bis 10 funktionelle Gruppen aufweisen, insbesondere mindestens eine der folgenden Gruppen, wie $-\text{OH}$, SO_3^- , SO_3H , SO_4^- , SO_4H , COO^- , COOH , PO_3^- , PO_3H , PO_4^- , PO_4H ; $\text{O-(Alkyl-O)}_a\text{-Alkyl-OH}$ mit $a = 1$ bis 200, vorzugsweise 1 bis 100, und mit Alkyl = Methyl-, Ethyl- oder Propylgruppe, SH , S^- , SR , NO_2 , NO_3^- , NH_2 , NHR , NR_2 , NH_3^+ , NH_2R^+ , NHR_2^+ , mit $\text{R} =$ Kohlenwasserstoffrest, Glykol, Glycerin, Polyglykol, Polyglycerin; F , Cl , I und/oder Br ;

30

35

- und mit mindestens einem Komplexbildner, der einer wasserlöslichen Säure, Anion und/oder Salz einer mindestens bifunktionellen bis polyfunktionellen Säure oder Ethercarbonsäure entspricht.

5 Somit kann das komplexierte Metallsalz im Feststoff als Doppelsalz vorliegen.

Erfindungsgemäß ist das unkomplexierte Metallsalz bestehend aus Metall und Ligand wasserunlöslich.

10

Als Liganden im Sinne der vorliegenden Erfindung gelten Verbindungen mit einem hydrophoben Kohlenstoffgerüst mit hydrophilen Gruppen, die insbesondere monofunktionell als Ligand mit dem Metallkation ein Metallsalz bilden. Bevorzugte Liganden umfassen eine hydrophobe Alkylkette mit hydrophilen Gruppen. In der Regel sind diese Liganden wasserunlöslich, zumindest sind die mit ihnen gebildeten erfindungsgemäßen Metallsalze, ohne Komplexbildner, wasserunlöslich.

15

Als Komplexbildner gemäß der Erfindung gelten Verbindungen, die eine koordinative und/oder ionische Bindung zwischen einem Akzeptor (Lewis-Säure) und einem Donor (Lewis-Base) ausbilden, wobei insbesondere bei der koordinativen Bindung die Bindungselektronen nur von einem der beiden Bindungspartner stammen und wobei die Komplexbildner gemäß der Erfindung einer wasserlöslichen Säure, einem Anion oder Salz einer mindestens bifunktionellen bis polyfunktionellen Säure oder Ethercarbonsäure entsprechen. Im Gegensatz zu den Liganden verfügen die Komplexbildner nur über ein relativ kleines Kohlenstoffgerüst, d.h. sie weisen in der Regel keine hydrophobe Alkylkette auf. Die genannten Komplexbildner bilden erfindungsgemäß mit einer ihrer Säurefunktionen eine koordinative und/oder ionische Bindung mit dem Metall aus.

20

25

30

Insbesondere ist der Komplexbildner ausgewählt aus der Gruppe der wasserlöslichen Säuren, Anionen oder Salze der Bi-, Tri-, Polycarbonsäuren, Bi-, Tri-, Polyphosphonsäuren, Bi-, Tri-, Polysulfonsäuren, Bi-, Tri-, Polysulfate, Di-, Tri-, Polyphosphate, Polyethercarbonsäuren und/oder gemischtfunktionellen Verbindungen der Säuren, Anionen und/oder Salze. Unter Polyether-

35

carbonsäuren, insbesondere Ethercarbonsäure, werden Carbonsäuren der Konstitution $\text{Alkyl}-(\text{O-Alkyl})_c\text{-COOH}$ oder $\text{Alkyl}-(\text{O-Alkyl})_c\text{-Alkyl-COOH}$ mit c gleich 1 bis 200, insbesondere zwischen 1 bis 100, bevorzugt mit 1 bis 15 C-Atomen aufgefaßt.

5

Als Komplexbildner eignen sich insbesondere die folgenden Säuren oder deren Salze, wie Oxalsäure, Oxalate, wie Dinatriumoxalat, Weinsäure (meso, d und/oder l) bzw. deren Salze, Asparaginsäure, Ethercarbonsäuren, wie beispielsweise $\text{CH}_3\text{-(CH}_2)_7\text{-(O-CH}_2\text{-CH}_2)_8\text{-COOH}$ oder $\text{CH}_3\text{-(CH}_2)_7\text{-(O-CH}_2\text{-CH}_2)_5\text{-COOH}$, Ethylendinitrilotetraessigsäuresalz, wie das Ethylendinitrilotetraessigsäuretetranatriumsalz, oder 1-Hydroxyethyn-(1,1-diphosphonsäure)-dinatriumsalz.

10

Das komplexierte Metallsalz eignet sich in hervorragender Weise zur chemischen Bindung von Schadstoffen und/oder geruchsbildenden Substanzen, insbesondere von Schadstoffen und/oder geruchsbildenden Substanzen mit Elektronendonoreigenschaften. Besonders bevorzugt ist das komplexierte Metallsalz wasserlöslich, insbesondere durch die Komplexbildner, bevorzugt durch die deprotonierten Komplexbildner, die in Lösung als Anion oder als Salz vorliegen können und ihre desodorierenden Eigenschaften beibehalten. Aufgrund des Substitutionsmusters der Liganden, die über hydrophobe und hydrophile Molekülteile verfügen, wird das komplexierte Metallsalz zudem grenzflächenaktiv.

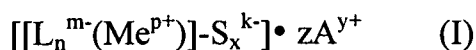
20

In der Figur 1 wird eine mögliche Struktur der grenzflächenaktiven Komplexe idealisiert, formalistisch dargestellt, und ihre Wirkungsweise an einem Beispiel eines generischen Metallsalzes $\text{L}_1\text{-Me-L}_2$ erläutert, das mit einem Komplexbildner S zu einem komplexierten Metallsalzanion $[\text{L}_1\text{-Me-L}_2]\text{-S}^{k-}$ umgesetzt wurde.

25

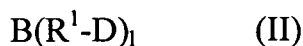
Gemäß einem weiteren Gegenstand der Erfindung wird ein komplexiertes Metallsalz mit der allgemeinen Formel I auf einem Trägermaterial

30



– mit Me = Zink, Kupfer, Eisen, Cadmium, Quecksilber, Molybdän, Blei, Cobalt, Nickel, Chrom, Vanadium, Mangan oder Wolfram;

- mit $p = 1, 2, 3, 4, 5$ oder 6 , wobei p der Oxidationszahl von Me entspricht;
- mit L als Ligand, wobei die Liganden abgeleitet aus Verbindungen mit einem hydrophoben Kohlenstoffgerüst mit hydrophilen Gruppen sind, wobei sie in der Regel als Anion im Metallsalz vorliegen, insbesondere wobei die Liganden aus mindestens einer funktionalisierten Fettsäure, Alkenylcarbonsäure oder Arylcarbonsäure, Alkylsulfonat, Arylsulfonat, Alkylsulfat, Arylsulfat, Alkylphosphat, Arylphosphat, Alkylphosphonat oder Arylphosphonat abgeleitet sind oder aus entsprechend funktionalisierten Alkenyl-, Arylalkenyl- und/oder Arylalkylsäuren, wobei L gleich oder unterschiedlich ist und mit $1 \leq n \leq 20$, insbesondere mit $1 \leq n \leq 10$, wobei der Ligand L abgeleitet aus einem Molekül der allgemeinen Formel II ist



- mit einer funktionellen Gruppe D, über die erfindungsgemäß mit Me das Metallsalz gebildet wird, mit $D = -COOH, -O-SO_3H, -SO_3H, -O-PO(OH)_2, (-O-)_2-PO(OH)$ oder $-PO(OH)_2$ und/oder ein daraus abgeleitetes Anion oder Salz, wobei m in der Formel I der Ladungszahl der funktionellen Gruppe D als Anion oder im Salz entspricht mit $m = 1, 2, 3$ oder 4 , besonders bevorzugt $m = 1$ und mit $l = 1$ oder 2 ,
- wobei R^1 einem mit B funktionalisierten organischen Rest entspricht mit $R^1 =$ substituierte lineare, verzweigte und/oder cyclische Alkyl-, Alkenyl-, Alkylaryl-, Arylalkyl-, Alkenylaryl-Gruppe mit 1 bis 40 C-Atomen, bevorzugt 8 bis 35 C-Atomen, insbesondere 12 bis 25 C-Atomen, und die Aryl-Gruppe 6 oder 12 C-Atome aufweist, wobei R^1 mindestens eine Gruppe B, insbesondere an einem primären, sekundären und/oder tertiären C-Atom, besonders bevorzugt an einem sekundären C-Atom einer Alkyl-Gruppe, aufweist, wobei besonders bevorzugt R^1 eine Vielzahl an Gruppen B aufweist, insbesondere 1 bis 20, bevorzugt 1 bis 10,
- mit $B = OH, SO_3^-, SO_3H, SO_4^-, -O-SO_3H, -COOH, PO_3^-, PO_3H, PO_4^-, PO_4H$, wie beispielsweise $-O-PO(OH)_2, (-O-)_2-PO(OH)$ oder $-PO(OH)_2$ und/oder entsprechende Anionen; $-O-(Alkyl-O-)_a-Alkyl-OH$ mit $1 \leq a \leq 200$, bevorzugt ist $1 \leq a \leq 100$, und mit Alkyl = Methyl-, Ethyl- oder Propylgruppe entspricht, wie $-O-(CH_2CH_2-O-)_a-CH_2-CH_2-OH$ oder $-O-(CH_2-O-)_a-CH_2-OH$; $-SH, -SR, NO_2, NO_3, -NH_2, -NHR^2, -NR^2_2, -NH_3^+$,

- NH₂R²⁽⁺⁾, -NHR₂²⁽⁺⁾, -F, -Cl, -I, -Br, Glykol, Glycerin, Polyglykol
 und/oder Polyglycerin und/oder daraus abgeleitete Anionen oder Salze,
 wobei R² gleich oder unterschiedlich ist und einer linearen, verzweigten
 und/oder cyclischen Alkyl-, Alkenyl-, Alkylaryl-Gruppe mit 1 bis 40
 5 C-Atomen entspricht, bevorzugt 1 bis 30 C-Atomen, insbesondere 1 bis
 24 C-Atomen, und die Aryl-Gruppe 6 oder 12 C-Atome aufweist;
- mit mindestens einem Komplexbildner S einer wasserlöslichen Säure, bei-
 spielsweise H_kS mit H = A, oder eines wasserlöslichen Anions und/oder ei-
 10 nes wasserlöslichen Salzes, wie A_kS, einer mindestens bifunktionellen Säure
 oder Ethercarbonsäure, wobei S ausgewählt ist aus der Gruppe der was-
 serlöslichen Säuren, Anionen und/oder Salze der Bi-, Tri-, Polycarbonsäu-
 ren, Bi-, Tri-, Polyphosphonsäuren, Bi-, Tri-, Polysulfonsäuren, Bi-, Tri-,
 Polysulfate, Di-, Tri-, Polyphosphate und/oder Polyethercarbonsäuren
 15 und/oder gemischtfunktionellen Verbindungen der Säuren, Anionen
 und/oder Salze, mit x = 1, 2, 3 oder 4 und wobei k der Ladungszahl des
 Anions von S entspricht mit 1 ≤ k ≤ 20, insbesondere wobei die Ladungs-
 zahl des Anions zwischen 2 und 15, bevorzugt zwischen 2 und 10, liegt,
 wobei unter Polyethercarbonsäuren, insbesondere Carbonsäuren, der Kon-
 20 stitution Alkyl-(O-Alkyl)_c-COOH oder Alkyl-(O-Alkyl)_c-Alkyl-COOH mit
 c gleich 1 bis 200 C-Atomen, insbesondere zwischen 1 bis 100 C-Atomen,
 bevorzugt mit 1 bis 15 C-Atomen, aufgefaßt werden; und
- wobei A gleich oder verschieden ist und einem Wasserstoffproton, einem
 25 organischen Kation und/oder einem Metallkation, insbesondere eines Erd-
 alkali- oder Alkalimetalls, entspricht, und mit z gleich einer ganzen Zahl
 zwischen 0 ≤ z ≤ 20, insbesondere z = 1, 2, 3 oder 4, und wobei y der La-
 dungszahl von A entspricht, insbesondere des Wasserstoffs oder des Kati-
 ons, mit y = 1, 2 oder 3, bevorzugt y = 1 oder 2, insbesondere y = 1 für das
 30 Wasserstoffproton oder ein Alkalikation, wie Li⁺, K⁺, Na⁺, oder y = 2 bei
 einem Erdalkalikation, wie Ca²⁺ und Mg²⁺, oder auch eine Zahl zwischen 1
 bis 6, insbesondere wobei der Betrag von x • k = z • y und/oder n • m = p
 sein kann.

Dabei ist es bevorzugt, wenn nur eine Säurefunktion des Komplexbildners, insbesondere die deprotonierte Säurefunktion als Anion, insbesondere des Komplexbildners S, direkt mit dem Metallatom, insbesondere mit Me, des Metallsalzes eine koordinative und/oder ionische Bindung ausbildet.

5

Wie zuvor beschrieben, ist erfindungsgemäß das unkomplexierte Metallsalz bestehend aus Metall und Ligand wasserunlöslich.

10

Erfindungsgemäß ist dagegen das komplexierte Metallsalz wasserlöslich, wenn als Komplexbildner eine Ethercarbonsäure, deren Anion und/oder ein Salz mit einer Säurefunktion mit dem Metall eine koordinative und/oder ionische Bindung ausbildet, wobei das Metallsalz insbesondere vor der Komplexierung wasserunlöslich ist.

15

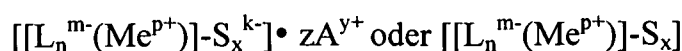
Erfindungsgemäß ist das komplexierte Metallsalz dann wasserlöslich, wenn der Komplexbildner mit einer Säurefunktion, insbesondere der Komplexbildner S, mit dem Metall eine koordinative und/oder ionische Bindung ausbildet und mindestens eine, insbesondere eine weitere, bevorzugt eine Mehrzahl, besonders bevorzugt alle verbliebenen Säurefunktionen des Komplexbildners deprotoniert oder als Anion in einem Salz, insbesondere mit A = organisches Kation oder Metallkation vorliegen, wobei besonders bevorzugt das Kation ein Alkali- oder Erdalkalikation, wie Li^+ , K^+ , Na^+ , Mg^{2+} oder Ca^{2+} , ist oder alternativ das komplexierte Metallsalz, insbesondere als Anion in wässriger Lösung, solvatisiert vorliegt. Die wässrige Lösung, welche das komplexierte Metallsalz, insbesondere als Anion, enthält, ist vorzugsweise mit einer Base, wie NaOH , NH_4OH , $\text{Mg}(\text{OH})_2$ oder einer anderen üblichen Base alkalisch eingestellt worden. Vorzugsweise liegt der pH-Wert im Bereich von größer 7 bis hin zu 12, bevorzugt zwischen 7,1 bis 11, besonders bevorzugt zwischen 7,5 und 8. Alternativ kann direkt der Komplexbildner als Salz, insbesondere als Alkali- oder Erdalkalisalz, zur Umsetzung mit dem Metallsalz mit Liganden in Gegenwart von Wasser umgesetzt werden.

20

25

30

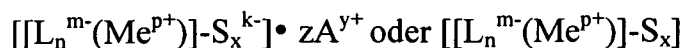
Das komplexierte Metallsalz auf dem Trägermaterial ist insbesondere als



grenzflächenaktiv, insbesondere befindet es sich vorzugsweise an der Grenzfläche fest/flüssig oder fest/gasförmig und ist in der Lage, Schadstoffe oder Substanzen zu adsorbieren. So reduziert das komplexierte Metallsalz auf dem Trägermaterial die Oberflächenspannung, wenn es mit einer Flüssigkeit in Kontakt gebracht wird, gegebenenfalls kann bei seiner Herstellung oder seiner Verwendung ausgeprägte Schaumbildung auftreten.

Das erfindungsgemäße komplexierte Metallsalz auf einem Trägermaterial ist beispielsweise in der Lage, aus organischen Lösemitteln oder der Gasphase Schadstoffe und/oder geruchsbildende Substanzen, insbesondere mit Elektronendonoreigenschaften, chemisch zu binden bzw. zu adsorbieren. Aufgrund der Grenzflächenaktivität sind die komplexierten Metallsalze auf einem Trägermaterial befähigt, an der Grenzfläche Feststoff/Gasphase bzw. Feststoff/Luft und/oder Feststoff/Öl und/oder Feststoff/Lösungsmittel (wobei das Salz in dem Öl oder Lösemittel unlöslich sein sollte) Schadstoffe und/oder geruchsintensive Substanzen zu adsorbieren. Überraschenderweise sind die komplexierten Metallsalze auf dem Trägermaterial nur auf diese Weise in der Lage schwefel- und stickstoffenthaltende gasförmige Verbindungen sowie Carbonsäuren aus der Gasphase bzw. Atmosphäre effektiv chemisch zu binden. Die Konstitution der Substituenten und/oder die Konformation der Substituenten sind notwendig, um die komplexierten Metallsalze grenzflächenaktiv und wasserlöslich zu machen. An der Grenzfläche Feststoff/Luft oder Feststoff/Öl oder Feststoff/Lösungsmittel werden die Liganden vermutlich parallel zur Oberfläche des Trägermaterials an der Grenzfläche orientiert, wodurch das Metallatom sterisch für die koordinative und/oder ionische Bindung mit den Schadstoffmolekülen zugänglich wird.

Erfindungsgemäß liegt das komplexierte Metallsalz auf dem Trägermaterial, insbesondere gemäß der allgemeinen Formel I



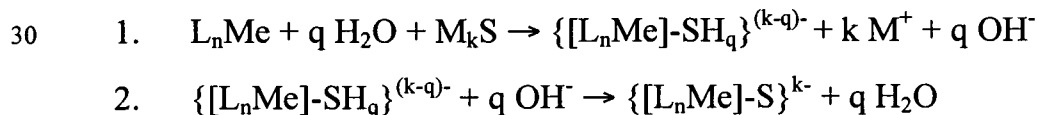
als Feststoff vor.

Als Trägermaterial kommen generell alle Materialien in Betracht: Dies kann neben einem Feststoff aus einem organischen oder anorganischen Material, auch ein Kompositmaterial oder ein organisch-anorganisches Hybridmaterial

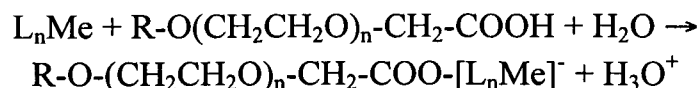
sein. Bevorzugt werden mikro- und/oder nanostrukturierte Trägermaterialien eingesetzt. Aber auch textile und nichttextile Materialien, wie Fasern, gewebte Matten, Papier, Pappe oder dergleichen, können mit den komplexen Metallsalzen modifiziert und/oder behandelt werden. Bevorzugte Trägermaterialien sind Silikate, Siliziumdioxid, Metalloxide, wie Titandioxid, Ton, Glas, organische Polymere, Aktivkohle, Zeolithe oder Harze. Weitere Substrate, die als Trägermaterial dienen können sind Pappen oder Kunststoffe sowie weitere generell denkbare Trägermaterialien, auf denen die komplexierten Metallsalze aufgebracht werden können. Gemäß einer besonderen Ausführungsform können die Trägermaterialien partikulär bzw. teilchenförmig (z. B. als organisch oder anorganisch basierte Feststoffkügelchen oder -tröpfchen, Pellets, Granulate etc.) ausgebildet sein; auf diese Weise entstehen mit dem komplexierten Metallsalz beladene Teilchen bzw. Partikel, insbesondere wobei die Teilchengrößen in weiten Bereichen variieren können (z. B. im Bereich von 0,001 µm bis 50 mm, insbesondere 0,01 µm bis 20 mm, vorzugsweise 0,1 µm bis 10 mm, besonders bevorzugt 0,1 µm bis 1 mm).

Gegenstand der Erfindung ist auch eine Zusammensetzung, enthaltend das komplexierte Metallsalz auf einem Trägermaterial, das auch als geträgertes komplexiertes Metallsalz bezeichnet wird, insbesondere dargestellt durch die Fromel $[[L_n^{m-}(Me^{p+})]-S_x^{k-}] \cdot zA^{y+}$ oder $[[L_n^{m-}(Me^{p+})]-S_x]$, insbesondere als Feststoff, bevorzugt als Salz, beispielsweise als Alkalisalz (z. B. als Natrium- oder Kaliumsalz) oder als Erdalkalisalz, z. B. mit Calcium oder Magnesium, oder aber mit anderen üblichen Gegenionen.

Es wird angenommen, daß die Bildung der komplexierten Metallsalze bei Zugabe eines Komplexbildners zu einem Metallsalz über die folgenden, idealisiert dargestellten Reaktionen ablaufen:



Bei Verwendung einer Ethercarbonsäure kann die folgende idealisierte Reaktion ablaufen:



Gemäß einem weiteren Aspekt der Erfindung wird ein Verfahren zur Herstellung des komplexierten Metallsalzes auf dem Trägermaterial beansprucht sowie ein auf einem Trägermaterial aufgebracht komplexiertes Metallsalz, wie erhältlich nach diesem Verfahren, wobei ein Metallsalz mit Liganden mit
5 mindestens einen Komplexbildner in Gegenwart von Wasser und gegebenenfalls in Gegenwart einer Base umgesetzt wird,

– wobei das Metall im Metallsalz als Kation vorliegt und ausgewählt ist aus Zink, Kupfer, Eisen, Cadmium, Quecksilber, Molybdän, Blei, Cobalt, Nickel, Chrom, Vanadium, Mangan oder Wolfram,
10

– wobei die Liganden abgeleitet aus Verbindungen mit einem hydrophoben Kohlenstoffgerüst mit hydrophilen Gruppen sind, wobei sie in der Regel als Anion im Metallsalz vorliegen, insbesondere wobei die Liganden aus mindestens einer funktionalisierten Fettsäure, Alkenylcarbonsäure oder Arylcarbonsäure, Alkylsulfonat, Arylsulfonat, Alkylsulfat, Arylsulfat, Alkylphosphat, Arylphosphat, Alkylphosphonat oder Arylphosphonat abgeleitet sind oder aus entsprechend funktionalisierten Alkenyl-, Arylalkenyl- und/oder Arylalkylsäuren, insbesondere wobei die Alkyl- und/oder Aryl-Gruppen mehrfach funktionalisiert sind, wobei die Alkyl-Gruppen linear, verzweigt und/oder cyclisch mit 1 bis 40 C-Atomen, bevorzugt 8 bis 35 C-Atomen, insbesondere 12 bis 25 C-Atomen, und die Aryl-Gruppe 6 oder 12 C-Atome aufweisen, wobei die Alkyl-, Alkenyl- und/oder Aryl-Gruppen mit mindestens einer der folgenden Gruppen funktionalisiert sind: OH, SO₃⁻, SO₃H, SO₄⁻, SO₄H, COO⁻, COOH, PO₃⁻, PO₃H, PO₄⁻, PO₄H, -O-(Alkyl-O)_a-Alkyl-OH mit 1 ≤ a ≤ 200, bevorzugt ist 1 ≤ a ≤ 100, und mit Alkyl = Methyl-, Ethyl- oder Propylgruppe, wie -O-(CH₂CH₂-O)_a-CH₂-CH₂-OH oder -O-(CH₂-O)_a-CH₂-OH; SH, S⁻, SR, NO₂, NO₃⁻, NH₂, NHR², NR₂², NH₃⁺, NH₂R⁽²⁾⁺, NHR₂²⁺ mit R = Kohlenwasserstoffrest, Glykol, Glycerin, Polyglykol, Polyglycerin, F, Cl, I und/oder Br;
20
25
30

– wobei der mindestens eine Komplexbildner ausgewählt ist aus der Gruppe der wasserlöslichen Säuren, Anionen und/oder Salze mindestens einer bifunktionellen bis polyfunktionellen Säure oder Ethercarbonsäure, insbesondere entspricht der Komplexbildner einer Bi-, Tri-, Polycarbonsäure, Bi-, Tri-, Polyphosphonsäure, Bi-, Tri-, Polysulfonsäure, einem Bi-, Tri-, Polysulfat, Di-, Tri-, Polyphosphat, einer Polyethercarbonsäure und/oder einer gemischtfunktionellen Verbindung der Säuren, Anionen und/oder Salze,
35

und anschließend das komplexierte Metallsalz auf dem Trägermaterial gewonnen bzw. abgeschieden wird.

Beispiele für wasserlösliche Ethercarbonsäuren sind Alkyl-(O-Alkyl)_c-COOH oder Alkyl-(O-Alkyl)_c-Alkyl-COOH mit c gleich 1 bis 200, insbesondere zwischen 1 bis 100, bevorzugt mit 1 bis 15 C-Atomen. Werden wasserlösliche Salze der Säuren eingesetzt, so liegen diese in der Regel mit üblichen Gegenionen, wie Na⁺, Li⁺, NH₄⁺, K⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, NH₂R⁺, NHR₂⁺ sowie in Form weiterer üblicher Kationen vor.

Als Komplexbildner eignen sich insbesondere die folgenden Säuren oder Anionen und/oder Salze der Säuren, wie Oxalsäure, Oxalate, wie Dinatriumoxalat, Weinsäure (meso, d und/oder l) bzw. deren Salze, Asparaginsäure, Ethercarbonsäuren, wie beispielsweise CH₃-(CH₂)₇-(O-CH₂-CH₂)₈-COOH oder CH₃-(CH₂)₇-(O-CH₂-CH₂)₅-COOH, Ethylendinitrilotetraessigsäure-Salz, wie das Ethylendinitrilotetraessigsäure-Tetranatriumsalz oder 1-Hydroxyethyn-(1,1-diphosphonsäure)-dinatriumsalz.

Als Basen kommen alle üblichen Basen in Betracht, wie insbesondere Alkalihydroxid, Erdalkalihydroxid und/oder eine organische Base. Beispiele für übliche Basen sind NaOH, NH₄OH, Mg(OH)₂. Dem Fachmann sind zusätzliche übliche Basen geläufig.

Der pH-Wert wird üblicherweise auf einen Wert oberhalb von 7 bis hin zu 12, insbesondere auf einen Wert zwischen 7,1 bis 11, bevorzugt auf einen Wert zwischen 7,5 und 8, eingestellt. Der Komplexbildner, insbesondere der Komplexbildner S, wird vorzugsweise äquimolar zum Metallsalz im Verhältnis von 1:1 eingesetzt, zweckmäßig kann auch ein Verhältnis von 2, 3 oder 4 Mol zu einem Mol Metallsalz sein.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung eines komplexierten Metallsalzes auf einem Trägermaterial, insbesondere der allgemeinen Formel I, als auch ein komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial, wie erhältlich nach diesem Verfahren, indem ein Metallsalz der allgemeinen Formel III



- mit Me = Zink, Kupfer, Eisen, Cadmium, Quecksilber, Molybdän, Blei, Cobalt, Nickel, Chrom, Vanadium, Mangan oder Wolfram,
- mit $p = 1, 2, 3, 4, 5$ oder 6 , wobei p der Oxidationszahl von Me entspricht,
- mit L als Ligand, wobei die Liganden abgeleitet aus Verbindungen mit einem hydrophoben Kohlenstoffgerüst mit hydrophilen Gruppen sind, wobei sie in der Regel als Anion im Metallsalz vorliegen, insbesondere wobei die Liganden aus mindestens einer funktionalisierten Säure abgeleitet sind, insbesondere wobei L gleich oder unterschiedlich ist mit $1 \leq n \leq 20$, insbesondere mit $1 \leq n \leq 10$, wobei der Ligand L abgeleitet ist aus einem Molekül der allgemeinen Formel II



- mit einer funktionellen Gruppe D, wobei erfindungsgemäß D mit dem Metall das Metallsalz bildet, mit $D = -COOH, -O-SO_3H, -SO_3H, -O-PO(OH)_2, (-O-)_2-PO(OH)$ oder $-PO(OH)_2$ und/oder ein daraus abgeleitetes Anion oder Salz, wobei m in der Formel III der Ladungszahl der funktionellen Gruppe D als Anion oder im Salz entspricht, mit $m = 1, 2, 3$ oder 4 , besonders bevorzugt $m = 1$ oder 2 und $l = 1$ oder 2 ,
- wobei R^1 einem mit B funktionalisierten organischen Rest entspricht mit $R^1 =$ substituierte lineare, verzweigte und/oder cyclische Alkyl-, Alkenyl-, Alkylaryl-, Arylalkyl-, Alkenylaryl-Gruppe mit 1 bis 40 C-Atomen, bevorzugt 8 bis 30 C-Atomen, insbesondere 8 bis 24 C-Atomen, und die Aryl-Gruppe 6 oder 12 C-Atome aufweist, wobei R^1 mindestens eine Gruppe B, insbesondere an einem primären, sekundären und/oder tertiären C-Atom, besonders bevorzugt an einem sekundären C-Atom einer Alkyl-Gruppe, aufweist, besonders bevorzugt R^1 eine Vielzahl an Gruppen B aufweist, insbesondere 1 bis 20, bevorzugt 1 bis 10,
- mit $B = OH, SO_3^-, SO_3H, SO_4^-, -O-SO_3H, -COOH, PO_3^-, PO_3H, PO_4^-, PO_4H$, wie beispielsweise $-O-PO(OH)_2, (-O-)_2-PO(OH)$ oder $-PO(OH)_2$ und/oder entsprechende Anionen; $-O-(Alkyl-O-)_a-Alkyl-OH$ mit $1 \leq a \leq 200$, bevorzugt ist $1 \leq a \leq 100$, und Alkyl = Methyl-, Ethyl- oder Propylgruppen, wie $-O-(CH_2CH_2-O-)_a-CH_2-CH_2-OH$ oder $-O-(CH_2-O-)_a-CH_2-OH$ entspricht; $-SH, -SR, NO_2, NO_3, -NH_2, -NHR^2, -NR^2_2, -NH_3^+, -NH_2R^{2(+)}, -NHR^{2(+)}_2, -F, -Cl, -I, -Br$, Glykol, Glycerin, Polyglykol

und/oder Polyglycerin und/oder daraus abgeleitete Anionen oder Salze, wobei R^2 gleich oder unterschiedlich ist und einer linearen, verzweigten und/oder cyclischen Alkyl-, Alkenyl-, Alkylaryl-Gruppe mit 1 bis 40 C-Atomen, bevorzugt 1 bis 30 C-Atome, insbesondere 1 bis 24 C-Atome und die Aryl-Gruppe 6 oder 12 C-Atome aufweist, entspricht, wobei erfindungsgemäß das Metallsalz bestehend aus Metall und Ligand wasserunlöslich ist,

mit mindestens einem Komplexbildner S, wie einer wasserlöslichen Säure, wie H_kS , insbesondere mit $H = A$, oder eines wasserlöslichen Salzes, wie A_kS , einer wasserlöslichen, mindestens bifunktionellen Säure bis polyfunktionellen Säure oder Ethercarbonsäure, wobei S ausgewählt ist aus der Gruppe der wasserlöslichen Säuren oder deren Anionen und/oder Salze der Bi-, Tri-, Polycarbonsäuren, Bi-, Tri-, Polyphosphonsäuren, Bi-, Tri-, Polysulfonsäuren, Bi-, Tri-, Polysulfate, Di-, Tri-, Polyphosphate und/oder Polyethercarbonsäuren und/oder gemischtfunktionelle Verbindungen der Säuren, Anionen und/oder Salze, gemäß vorstehender Definition, in Gegenwart von Wasser, insbesondere in Wasser, und gegebenenfalls in Gegenwart einer Base umgesetzt wird und anschließend das komplexierte Metallsalz auf einem Trägermaterial gewonnen wird. Bei Zusetzen einer Ethercarbonsäure ist der resultierende Komplex neutral.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung eines komplexierten Metallsalzes auf einem Trägermaterial, insbesondere der allgemeinen Formel I, als auch ein komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial, erhältlich nach diesem Verfahren, indem ein Metallsalz II mit mindestens einem Liganden und mindestens einem Komplexbildner in Gegenwart von Wasser und gegebenenfalls in Gegenwart einer Base umgesetzt wird und anschließend das komplexierte Metallsalz auf einem Trägermaterial gewonnen wird;

wobei als Metallsalz II gegebenenfalls als Hydrat oder Solvat, insbesondere ein anorganisches Metallsalz II,

– mit einem Metallkation, das insbesondere ausgewählt ist aus Zink, Kupfer, Eisen, Cadmium, Quecksilber, Molybdän, Blei, Cobalt, Nickel, Chrom, Vanadium, Mangan oder Wolfram; und

- mit mindestens einem Gegenion, insbesondere einem anorganischen Gegenion, bevorzugt ein Sulfat, Carbonat, Halogenid, Hydroxid und/oder mit mindestens zwei der genannten Gegenionen im Metallsalz II,
- 5 und mit mindestens einem Liganden, insbesondere L, gemäß der vorstehenden Definition, wobei der Ligand selbst eingesetzt wird, insbesondere der allgemeinen Formel II, und mit mindestens einem Komplexbildner, insbesondere S oder H_kS , gemäß der vorstehenden Definition für Komplexbildner, in Gegenwart von Wasser und gegebenenfalls in Gegenwart einer Base umgesetzt wird und anschließend das komplexierte Metallsalz auf einem Trägerma-
- 10 terial gewonnen wird.

Durch Entfernen des Wassers kann das komplexierte Metallsalz auf einem Trägermaterial gewonnen werden, wobei vorzugsweise das Metallsalz eine

15 Restfeuchte aufweist.

Als Basen kommen alle üblichen Basen in Betracht, wie insbesondere ein Alkalihydroxid, Erdalkalihydroxid und/oder eine organische Base; Beispiele für übliche Basen sind NaOH, NH_4OH und $Mg(OH)_2$. Dem Fachmann sind zusätzliche übliche Basen geläufig. Der pH-Wert wird üblicherweise auf einen

20 Wert oberhalb von 7 bis hin zu 12, insbesondere auf einen Wert zwischen 7,1 bis 11, bevorzugt auf einen Wert zwischen 7,5 und 8 eingestellt. Der Komplexbildner, insbesondere der Komplexbildner S, wird vorzugsweise äquimolar zum Metallsalz im Verhältnis von 1:1 eingesetzt; zweckmäßig kann auch

25 ein Verhältnis von 2, 3 oder 4 Mol zu einem Mol Metallsalz sein.

Das Kation A im gebildeten komplexierten Metallsalz kann gleich oder verschieden sein und einem Wasserstoffproton, einem organischen Kation und/oder einem Metallkation, gemäß vorstehender Ausführungen, wie beispielsweise einem Erdalkali- oder Alkalimetallkation, insbesondere einem Ka-

30 tion aus der zugesetzten Base, entsprechen.

Die Umsetzung des Metallsalzes, insbesondere der Formel III, erfolgt in Gegenwart von Wasser bei einer Temperatur zwischen 0 °C und 100 °C; bevorzugt erfolgt die Umsetzung bei einer Temperatur zwischen 20 °C bis 80 °C,

35 besonders bevorzugt bei einer Temperatur zwischen 40 °C und 80 °C, insbe-

sondere unter Rühren, Schütteln oder anderen Maßnahmen, die eine Vermischung des Metallsalzes, des Komplexbildners und Wasser bewirken.

5 Erfindungsgemäß wird das in Wasser gelöste komplexierte Metallsalz, insbesondere das komplexierte Metallsalz der allgemeinen Formel I, auf dem Trägermaterial gewonnen, indem das Wasser entfernt oder es aus dem Wasser isoliert wird, insbesondere wird es durch Auskristallisieren, Eindampfen, Ausfällen, Sprühtrocknen oder einer anderen Methode als Feststoff auf einem Trägermaterial isoliert. Beispielsweise kann es auch durch Zugabe eines Anti-
10 lösemittels bzw. Fällungsmittels auf einem Trägermaterial abgeschieden werden. Die üblichste Methode ist das Verdampfen des Lösungsmittels Wasser bei erhöhten Temperaturen, beispielsweise bei 50 °C bis 150 °C, bevorzugt bei 50 °C bis 100 °C, besonders bevorzugt bei 70 °C bis 85 °C, gegebenenfalls bei vermindertem Druck.

15 Als Trägermaterial kommen generell alle Materialien in Betracht, dies können neben Feststoffen aus einem organischen oder anorganischen Material auch Kompositmaterialien sein. Aber auch textile Materialien, wie Fasern, gewebte Matten oder dergleichen können mit den komplexen Metallsalzen modifiziert und/oder behandelt werden. Bevorzugte Trägermaterialien sind Silikat, Siliziumdioxid, Metalloxide, wie Titandioxid, Ton, Glas, organische Polymere, Aktivkohle, Zeolith oder Harz. Weitere Substrate, die als Trägermaterial dienen können sind Pappen oder Kunststoffe sowie weitere generell denkbare Trägermaterialien, auf denen die komplexierten Metallsalze aufgebracht werden
20 können. Bevorzugt kommen auch mikro- und/oder nanostrukturierte Oberflächen als Trägermaterialien in Betracht, wie beispielsweise anodisch oxidierte Aluminiumfolie.

30 Gegenstand der Erfindung ist auch eine Zusammensetzung, enthaltend ein geträgertes komplexiertes Metallsalz, insbesondere ein geträgertes komplexiertes Metallsalz gemäß der allgemeinen Formel I, sowie gegebenenfalls weitere übliche Hilfsstoffe und/oder weitere Wirkstoffe.

35 Eine bevorzugte Zusammensetzung besteht aus dem komplexierten Metallsalz auf einem Trägermaterial, insbesondere einem komplexierten Metallsalz nach Formel I. Die erfindungsgemäße Zusammensetzung, enthaltend ein komple-

xiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial, insbesondere ein komplexiertes Metallsalz nach Formel I, kann gegebenenfalls weitere Hilfsstoffe und/oder Wirkstoffe, wie Haftmittel, Kleber, Verdickungsmittel oder auch Lösemittel, in denen das komplexierte Metallsalz unlöslich ist, sowie weitere übliche Zusatzstoffe enthalten, um beispielsweise die Zusammensetzung bei Bedarf in
5 ein kosmetisches Produkt, eine Formulierung als Reinigungsmittel oder in eine Formulierung zur Raumluft Desodorierung etc. zu überführen.

Der Gehalt an komplexiertem Metallsalz auf dem Trägermaterial in der Zusammensetzung kann zwischen 0,1 Gew.-% und 99 Gew.-%, insbesondere
10 zwischen 0,1 und 75 Gew.-%, bevorzugt zwischen 0,1 und 50 Gew.-%, besonders bevorzugt zwischen 0,1 und 15 Gew.-%, betragen, bezogen auf die geträgerte Gesamtstruktur aus komplexiertem Metallsalz und Trägermaterial.

Ein weiterer erfindungsgemäßer Gegenstand ist einerseits die Verwendung des komplexierten Metallsalzes auf dem Trägermaterial, insbesondere der allgemeinen Formel I, oder einer Zusammensetzung, enthaltend das komplexierte Metallsalz, auf dem Trägermaterial zur chemischen Bindung bzw. Adsorption von Schadstoffen und/oder geruchsbildenden Substanzen, insbesondere
15 von Schadstoffen und/oder Substanzen mit Elektronendonoreigenschaften. Typische Anwendungsfelder sind desodorierend oder neutralisierend wirkende, hygienische und/oder kosmetische Produkte, Haushaltsreiniger, Industriereiniger, Adsorber in Filtern, Formulierungen für die Anwendung in der privaten und/oder gewerblichen Tierhaltung, Produkte für die Behandlung und/oder
20 Modifizierung von textilen Fasern, Geweben oder in Waschmittelzusammensetzungen als auch in pharmazeutischen Produkten sowie weitere Formulierungen oder Zusammensetzungen.

Alternativ kann das komplexierte Metallsalz auf einem Trägermaterial oder
30 eine Zusammensetzung, enthaltend das komplexierte Metallsalz auf einem Trägermaterial, insbesondere der allgemeinen Formel I, auch zur Behandlung und/oder Modifizierung von Verbindungen oder anderen Zusammensetzungen verwendet werden. Die Behandlung und/oder Modifizierung von Verbindungen, insbesondere von verunreinigten Verbindungen, insbesondere chemischen Verbindungen, oder verunreinigten Zusammensetzungen, beispielsweise
35 verunreinigten Zusammensetzungen, die Lösemittel und/oder Schadstoffe

und/oder Substanzen enthalten, die aus der Zusammensetzung entfernt werden sollen, erfolgt dann beispielsweise durch Inkontaktbringen des komplexierten Metallsalzes auf dem Trägermaterial oder einer Zusammensetzung, enthaltend ein geträgertes komplexiertes Metallsalz.

5

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wurde somit überraschenderweise gefunden, daß sich Metallseifen zu Komplexen umsetzen lassen, die wasserlöslich sind und ihre desodorierenden Eigenschaften behalten und auf geeigneten Trägermaterialien abgeschieden werden können. Dazu ist im Gegensatz zum
10 Stand der Technik folgendes erforderlich: Zn-Seife, Komplexierungsmittel, Wasser und gegebenenfalls eine Base (z. B. NaOH) zur Stabilisierung des pH-Wertes und die diesbezügliche Umsetzung zu den erfindungsgemäßen komplexierten Metallsalzen mit nachfolgender Abscheidung auf geeigneten Trägermaterialien.

15

Wie zuvor beschrieben, sind die Komplexierungsmittel bevorzugt Anionen der Bi- Tri- und Polycarbonsäuren, Anionen der Bi-, Tri- und Polyphosphonsäuren, Anionen der Bi-, Tri- und Polysulfonsäuren, Anionen aller gemischten Formen der obengenannten Säuren, Anionen der wasserlöslichen Ethercarbonsäuren $R-O(-C-C-O)_n-C-COO^-$, Di-, Tri-, Polysulfate, Di-, Tri- Polyphosphate und Mischformen.
20

Es wurde überraschend gefunden, daß eine Säurefunktion, vorzugsweise genau eine Säurefunktion, des Komplexierungsmittels (z. B. Carboxylat, Phosphonat, Sulfonat, Sulfat, Phosphat etc.) direkt mit dem Metallatom eine
25 koordinative und/oder ionische Bindung eingeht. Weiterhin wurde überraschenderweise festgestellt, daß der entstehende Komplex im allgemeinen nur dann wasserlöslich wird, wenn der pH-Wert mit einer Lauge so eingestellt wird, daß eine vollständige Deprotonierung der verbleibenden Säurefunktionen, die nicht mit dem Metall komplexieren, eintritt. Der Komplex wird dann
30 negativ geladen und somit wasserlöslich.

Die Herstellung dieser Komplexe erfolgt im allgemeinen, wie zuvor beschrieben, durch Reaktion der Komplexierungsmittel mit der Metallseife in der
35 Wärme im Lösungsmittel Wasser. Die Zugabe von OH^- -Ionen führt in der Wärme unter Rühren oder Schütteln zur raschen Auflösung des gebildeten

Komplexes in Wasser. Nach Abkühlen bleibt dieser Komplex in Lösung. Es entsteht eine klare Flüssigkeit, die auch in der Kälte stabil bleibt und nachfolgend auf einen geeigneten Träger appliziert werden kann.

5 Die Anmelderin konnte zeigen, daß die entstehenden neuen Komplexe grenzflächenaktiv sind. Die Komplexe reduzieren die Oberflächenspannung wäßriger Lösungen und zeigen z. B. eine ausgeprägte Schaumbildung. Diese neuen Komplexe sind aufgrund der Grenzflächenaktivität nun in der Lage, an der Wasser/Luft- oder Wasser/Öl-Grenzfläche zu adsorbieren. Überraschenderweise sind diese Komplexe dann und nur dann in der Lage, schwefel- und stickstoffhaltige gasförmige Verbindungen sowie Carbonsäuren aus der Gasphase/Atmosphäre effektiv chemisch zu binden.

15 Weiterhin können die neuen Komplexverbindungen ohne weiteres auf beliebigen festen Trägermaterialien aufgebracht werden. Durch Verdampfen des Lösungsmittels Wasser entstehen auf den Festkörpermaterialien die Salze der neuen Komplexverbindungen. Die Säurefunktionen des Komplexierungsmittels sind im Trockenen durch ein Kation (z. B. Na^+) abgesättigt. In getrocknetem Zustand sind diese Festkörpermaterialien (= Festkörper + Komplex) dann geeignet, die obengenannten Schadstoffe aus der Gasphase/Atmosphäre sowie aus organischen Lösungsmitteln zu adsorbieren. Der Gehalt an Restfeuchte bzw. Wasser ist erforderlich, um die Adsorption von Schadstoffen zu ermöglichen. In der Regel sind die absolut wasserfreien Komplexe nicht in der Lage Schadstoffe zu adsorbieren. Der Gehalt an Restfeuchte bzw. Wasser in Bezug auf das Gesamtsystem Komplex und Restfeuchte sollte zwischen 0,5 und 5 Gew.-% betragen, insbesondere zwischen 0,5 und 2,5 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,5 bis 1 Gew.-%. Absolut trockene, d.h. wasserfreie Komplexe, können durch Befeuchten, in Gegenwart von Luftfeuchtigkeit oder durch Auflösen in Wasser erneut aktiviert werden.

30 Die neuen Komplexverbindungen können auch als feste Salze durch Verdampfen des Lösungsmittels Wasser gewonnen werden. Die Salze adsorbieren die obengenannten Schadstoffe aus der Gasphase und aus organischen Lösungsmitteln. Die Salze adsorbieren die oben genannten Schadstoffe aus der Gasphase und aus organischen Lösemitteln, insbesondere wenn die Salze den genannten Gehalt an Restfeuchte aufweisen.

Eine formale Darstellung der Struktur der grenzflächenaktiven Komplexe und ihre Wirkungsweise am Beispiel des Metallsalzes $L_1\text{-Me-L}_2$ findet sich in der Figur 1.

- 5 Bevorzugterweise sollte dabei der Ligand L bzw. das schadstoffabsorbierende Metallsalz folgende Eigenschaften haben:

Das nichtkomplexierte Metallsalz sollte wasserunlöslich sein. Die Liganden L im Metallsalz sind demzufolge hydrophob und als reine Substanzen ebenfalls
10 unlöslich in Wasser. Die Liganden müssen jedoch eine hydrophile Gruppe als Substituenten aufweisen. Hydrophile Gruppen sind z. B. $-\text{OH}$, $-\text{SO}_3^-$, SO_3H , $-\text{SO}_4^-$, SO_4H , $-\text{COO}^-$, $-\text{COOH}$, $-\text{PO}_3^-$, PO_3H , PO_4^- , PO_4H , $-\text{O}-(\text{C-C-O})_n-\text{C-C-OH}$ ($n=1, 2, \dots, N$), $-\text{SH}$, $-\text{S}^-$, $-\text{SR}$, NO_2 , NO_3^- , $-\text{NH}_2$, $-\text{NHR}$, $-\text{NR}_2$, $-\text{NH}_3^+$, $-\text{NH}_2\text{R}^+$, $-\text{NHR}_2^+$, Glykole, Glycerin, Polyglykole, Polyglycerine, F, Cl, I, Br
15 etc.

Es wurde gefunden, daß diese Konformation der Substituenten deshalb nötig ist, da durch die Herstellung des neuen Komplexes das Metallsalz wasserlöslich und grenzflächenaktiv wird. An der Wasser/Luft- oder Wasser/Öl-
20 Grenzfläche werden die Liganden parallel zur Grenzfläche orientiert. Dadurch wird das Metallatom sterisch für die koordinative und/oder ionische Bindung mit den Schadstoffmolekülen zugänglich.

Die grenzflächenaktiven neuen Komplexe sind in der Lage, geruchsbildende
25 Substanzen und Schadstoffe der zuvor beschriebenen Art chemisch zu binden.

Mögliche Anwendungen sind die Herstellung von desodorierend oder Schadstoffe neutralisierenden bzw. adsorbierenden hygienischen und/oder kosmetischen Formulierungen, Haushaltsreinigern, Industriereinigern, Adsorbern in
30 Filtern, Formulierungen für die Anwendung in der privaten und gewerblichen Tierhaltung, Formulierungen für die Behandlung von textilen Fasern und Geweben, Waschmittelzusammensetzungen und dergleichen.

Gemäß einer erfindungsgemäß besonders bevorzugten Ausführungsform können die erfindungsgemäß eingesetzten Komplexe durch die folgende Formel wiedergegeben werden



wobei folgendes gilt:

– Me sind Metalle, wie z. B. Zink, Kupfer, Eisen, Cadmium, Quecksilber, Molybdän, Blei, Cobalt, Nickel, Chrom, Vanadium, Mangan und Wolfram;

– L_n sind Liganden, wobei es gilt: $L_1 = L_2 = \dots = L_{n-1} = L_n$ (gleichartige Liganden) oder wobei die Liganden auch unterschiedlich sein können, wie z. B. $L_1 \neq L_2 = \dots = L_{n-1} = L_n$;

– Liganden können sein:

Funktionalisierte Fettsäuren: Fettsäuren, deren hydrophobe Alkylketten durch eine oder mehrere Gruppen der folgenden Art in der Seitenkette tragen: -OH, -SO₃⁻, SO₃H, -SO₄⁻, SO₄H, -COO⁻, -COOH, -PO₃⁻, PO₃H, PO₄⁻, PO₄H, -O-(C-C-O)_n-C-C-OH (n=1, 2,N), -SH, -S⁻, -SR, NO₂, NO₃⁻, -NH₂, -NHR, -NR₂, -NH₃⁺, -NH₂R⁺, -NHR₂⁺, F, Cl, I, Br;

Funktionalisierte Alkylsulate, Alkylsulfonate, deren hydrophobe Alkylketten durch eine oder mehrere Gruppen der folgenden Art in der Seitenkette tragen: -OH, -SO₃⁻, SO₃H, -SO₄⁻, SO₄H, -COO⁻, -COOH, -PO₃⁻, PO₃H, PO₄⁻, PO₄H, -O-(C-C-O)_n-C-C-OH (n=1, 2,N), -SH, -S⁻, -SR, NO₂, NO₃⁻, -NH₂, -NHR, -NR₂, -NH₃⁺, -NH₂R⁺, -NHR₂⁺, F, Cl, I, Br;

Funktionalisierte Alkylphosphate, Alkylphosphonate, deren hydrophobe Alkylketten durch eine oder mehrere Gruppen der folgenden Art in der Seitenkette tragen: -OH, -SO₃⁻, SO₃H, -SO₄⁻, SO₄H, -COO⁻, -COOH, -PO₃⁻, PO₃H, PO₄⁻, PO₄H, -O-(C-C-O)_n-C-C-OH (n=1, 2,N), -SH, -S⁻, -SR, NO₂, NO₃⁻, -NH₂, -NHR, -NR₂, -NH₃⁺, -NH₂R⁺, -NHR₂⁺, F, Cl, I, Br

Funktionalisierte aromatische Carbonsäuren, Sulfate, Sulfonate, Phosphate, Phosphonate, die eine oder mehrere Gruppen der folgenden Art in der Seitenkette tragen: -OH, -SO₃⁻, SO₃H, -SO₄⁻, SO₄H, -COO⁻, -COOH, -PO₃⁻, PO₃H, PO₄⁻, PO₄H, -O-(C-C-O)_n-C-C-OH (n=1, 2,N), -SH, -S⁻, -SR, NO₂, NO₃⁻, -NH₂, -NHR, -NR₂, -NH₃⁺, -NH₂R⁺, -NHR₂⁺, F, Cl, I, Br

– S ist der Solubilisator oder Komplexmierungsmittel:

- Als Komplexierungsmittel S werden die wasserlöslichen Säuren oder Salze der
Bi-, Tri- und Polycarbonsäuren
Bi-, Tri- und Polyphosphonsäuren
5 Bi-, Tri- und Polysulfonsäuren
gemischte Formen der obengenannten Salze
wasserlösliche Ethercarbonsäuren $R-(O-C-C)_n-COOH$ bzw. $R-(O-C-C)_n-C-COO^-$ und deren Derivate
Di-, Tri- Polysulfate, Di-, Tri- Polyphosphate und Mischformen
10 verwendet.
- Der resultierende grenzflächenaktive Komplex ist k-fach negativ geladen; im Falle der Ethercarbonsäuren hat er die Ladung 0.
- 15 Weitere Ausgestaltungen, Abwandlungen und Variationen der vorliegenden Erfindung sind für den Fachmann beim Lesen der Beschreibung ohne weiteres erkennbar und realisierbar, ohne daß er dabei den Rahmen der vorliegenden Erfindung verläßt.
- 20 Die vorliegende Erfindung wird nachfolgend anhand von Ausführungsbeispielen veranschaulicht, welche die vorliegende Erfindung jedoch keinesfalls beschränken.

Ausführungsbeispiele:

Allgemeines Beispiel I:

Die in Wasser unlöslichen Metallsalze, insbesondere der obigen allgemeinen Formel III $[L_n^{m-}(Me^{p+})]$, werden in der Wärme bei 40 °C bis 80 °C unter Zusatz des entsprechenden Komplexierungsmittels, wie des Komplexierungsmittels S, insbesondere der Säure H_kS oder des Salzes des Komplexierungsmittels A_kS und unter Zugabe einer Base, wie Natronlauge (NaOHaq), gelöst. Nachfolgend wird die Lösung auf einem geeigneten Trägermaterial abgeschieden und das Lösemittel verdampft, so daß geträgerte Metallkomplexe von komplexierten Metallsalzen auf einem Träger resultieren.

Allgemeines Beispiel II:

Die in Wasser unlösliche Metallverbindung L_nMe wird in der Wärme bei 40 bis 80 °C unter Zusatz des entsprechenden Komplexmierungsmittels H_kS oder des Salzes des Komplexmierungsmittels und unter Zugabe einer Base (z. B. NaOH) gelöst. Nachfolgend wird die Lösung auf einem geeigneten Trägermaterial abgeschieden und das Lösemittel verdampft, so daß geträgerte Metallkomplexe von komplexierten Metallsalzen auf einem Träger resultieren.

Allgemeines Beispiel III:

Die in Wasser unlöslichen Metallsalze, insbesondere der allgemeinen Formel III $[L_n^{m-}(Me^{p+})]$, werden in der Wärme bei 40 °C bis 80 °C unter Zusatz des entsprechenden Komplexmierungsmittels, wie des Komplexmierungsmittels S , insbesondere der Säure H_kS oder des Salzes des Komplexmierungsmittels A_kS und unter Zugabe einer Base, wie Natronlauge ($NaOH_{aq}$), gelöst. Alternativ können direkt die wasserlöslichen Salze der Komplexbildner in Gegenwart von Wasser mit dem Metallsalz umgesetzt werden und durch Abdampfen des Wassers auf dem Trägermaterial abgeschieden werden. Dazu kann die wäßrige Mischung mit dem komplexierten Metallsalz und mit dem Trägermaterial beispielsweise bei erhöhten Temperaturen getrocknet werden, insbesondere bei 50 °C bis 100 °C, bevorzugt bei 70 °C bis 90 °C, gegebenenfalls unter reduziertem Druck.

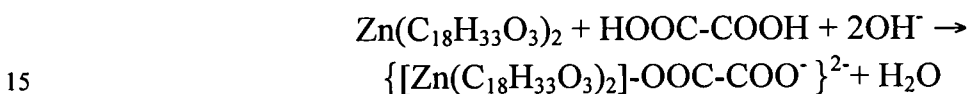
Allgemeines Beispiel IV:

Gemäß einer Alternative können die komplexierten Metallsalze auch aus ihren Rohstoffen erhalten werden. Dazu wird mindestens ein Ligand, insbesondere eine funktionalisierte Fettsäure, ein Metallsalz II, bevorzugt ein anorganisches Metallsalz, wie Me^{p+} mit mindestens einem Gegenion, beispielsweise ein Metallsulfat, Metallcarbonat, Metallhalogenid, Metallhydroxid oder ein anderes übliches Salz, mit einem Komplexmierungsmittel und Wasser, gegebenenfalls unter Zusatz einer Base, beispielsweise Natriumhydroxid, direkt umgesetzt, um das komplexierte Metallsalz zu erhalten. Nachfolgend wird die Lösung auf einem geeigneten Trägermaterial abgeschieden und das Lösemittel verdampft, so daß geträgerte Metallkomplexe von komplexierten Metallsalzen auf einem Träger resultieren.

Beispiel 1:

Als Metallsalz wird die Zinkseife Zinkrizinoleat $[\text{Zn}(\text{C}_{18}\text{H}_{33}\text{O}_2)_2]$ mit dem Komplexierungsmittel Oxalsäure umgesetzt. Dazu werden ein Gramm Zinkrizinoleat zusammen mit 1,13 g Oxalsäure in einem 100 ml Becherglas eingewogen und 25 ml destilliertes Wasser zugegeben. Unter Rühren wird die Suspension auf 75 °C erhitzt. Nachdem das Zinkrizinoleat geschmolzen ist, wird tropfenweise 5 M Natronlauge zugegeben, bis das geschmolzene Zinkrizinoleat bei einem pH-Wert von 7 bis 8 klar in Lösung geht. Es ist eine Schaumbildung zu erkennen. Anschließend wird die klare Lösung auf Raumtemperatur abgekühlt.

Die folgende Reaktionsgleichung stellt die bei der Umsetzung ablaufende Reaktion dar:



Anschließend wird in an sich bekannter Weise der gebildete Komplex auf Titandioxid abgeschieden.

Alternativ können auch direkt die entsprechenden wasserlöslichen Salze der Komplexierungsmittel mit Zinkrizinoleat $[\text{Zn}(\text{C}_{18}\text{H}_{33}\text{O}_2)_2]$ umgesetzt werden. Komplexierte Metallsalze wurden auch mit den Komplexierungsmitteln Ethylendinitrioloessigsäure-Tetranatriumsalz, 1-Hydroxyethan-(1,1-diphosphonsäure)-Dinatriumsalz, Oxalsäuredinatriumsalz, Weinsäuredinatriumsalz (meso, d und/oder l) in Wasser hergestellt und auf Trägermaterialien abgeschieden.

Die Messung der Schadstoffadsorption wird anhand des folgenden in der Figur 2 dargestellten Ausführungsbeispiels näher erläutert: Figur 2 stellt die Adsorption von H_2S (1 ml, 1:100 verdünnte, gesättigte Natriumsulfidlösung, 100 µl 99 % HAC, Essigsäure) am Wirkstoffkomplex $\text{CH}_3\text{-(CH}_2)_7\text{-(OCH}_2\text{CH}_2)_8\text{-COO-}[\text{Zn}(\text{C}_{18}\text{H}_{33}\text{O}_2)_2]$ auf Titandioxid als Trägermaterial gegenüber einer Blindprobe mit reinem Titandioxid, das (Getrocknet wurde das geträgerte komplexierte Metallsalz bei 80 °C, mit $\text{Ri} = (\text{C}_{18}\text{H}_{33}\text{O}_2)_2$), wobei in der Figur 2 $\text{ETH-COOH} = \text{CH}_3\text{-(CH}_2)_7\text{-(OCH}_2\text{CH}_2)_8\text{-COOH}$ entspricht.

Beispiel 2:

Als Metallsalz wird die Zinkseife Zinkrizinoleat $[\text{Zn}(\text{C}_{18}\text{H}_{33}\text{O}_2)_2]$ mit dem Komplexierungsmittel 1-Hydroxyethyn-(1,1-diphosphonsäure) (HEDP) umgesetzt. Dazu werden ein Gramm Zinkrizinoleat zusammen mit 0,560 g
 5 60%iger 1-Hydroxyethyn-(1,1-diphosphonsäure) in einem 100-ml-Becherglas eingewogen und 25 ml destilliertes Wasser zugegebenen. Unter Rühren wird die Suspension auf 75 °C erhitzt. Nachdem das Zinkrizinoleat geschmolzen ist, wird tropfenweise 5 M Natronlauge zugegeben, bis das geschmolzene Zinkrizinoleat klar in Lösung geht. Es ist eine Schaumbildung zu erkennen.
 10 Entsprechend dem Beispiel 1 oder 2 wurde auch Zinkrizinoleat $[\text{Zn}(\text{C}_{18}\text{H}_{33}\text{O}_2)_2]$ mit dem Komplexierungsmittel Asparaginsäure umgesetzt.

Alternativ können auch direkt die entsprechenden wasserlöslichen Salze der Komplexierungsmittel mit Zinkrizinoleat $[\text{Zn}(\text{C}_{18}\text{H}_{33}\text{O}_2)_2]$ umgesetzt werden.
 15 Komplexierte Metallsalze wurden auch mit den Komplexierungsmitteln Ethylendinitriloessigsäure-Tetranatriumsalz, 1-Hydroxyethan-(1,1-diphosphonsäure)-dinatriumsalz, Oxalsäuredinatriumsalz, Weinsäuredinatriumsalz (meso, d und/oder l) in Wasser hergestellt.

20 Anschließend wird in an sich bekannter Weise der gebildete Komplex auf verschiedenen Trägermaterialien (z. B. Titandioxid, Aktivkohle, Zeolithe etc.) abgeschieden, wobei auch partikuläre Trägermaterialien zum Einsatz kommen können (z. B. in Form von Kügelchen, Pellets etc.).

Beispiel 3:

25 In einem 100 ml Becherglas werden 5 g Zinkrizinoleat (ZnRi) sowie 10 g Ethercarbonsäure ($\text{LF2} = \text{CH}_3-(\text{CH}_2)_7-(\text{OCH}_2\text{CH}_2)_8-\text{COOH}$) gemischt und unter Rühren auf ca. 75-80 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen im Wasserbad auf Raumtemperatur wird eine hochviskose, leicht trübe Lösung erhalten. Unter
 30 Rühren kann diese Lösung mit destilliertem Wasser verdünnt werden. Mit der Verdünnung wird die leicht trübe Lösung in der Regel wieder klar.

Der entstehende Komplex



ist in Wasser grenzflächenaktiv und die wäßrige Lösung ist in der Lage NH_3 und H_2S zu absorbieren. Der Komplex kann auf festen Trägern unter Ab-

dampfen des Lösungsmittels Wasser aufgebracht werden. Die modifizierten festen Trägermaterialien sind in der Lage, NH_3 und H_2S zu absorbieren.

Beispiel 4:

5 In einem 100 ml Becherglas werden 2,5 g basisches Zinkcarbonat sowie 97,5 g Ethercarbonsäure ($\text{LF2} = \text{CH}_3-(\text{CH}_2)_7-(\text{OCH}_2\text{CH}_2)_8-\text{COOH}$) gemischt und unter Rühren auf ca. 100-105 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen im Wasserbad auf Raumtemperatur wird eine viskose, trübe Lösung erhalten. Die Lösung kann unter Rühren mit destilliertem Wasser verdünnt werden. Durch die
10 Verdünnung wird die Lösung in der Regel wieder klar. Der Komplex kann auf festen Trägern unter Abdampfen des Lösungsmittels Wasser aufgebracht werden. Die modifizierten festen Trägermaterialien sind in der Lage, NH_3 und H_2S zu absorbieren.

Beispiel 5:

15 5 g Rizinolsäure (Ri ; 0,005 mol) werden mit 20 ml destilliertem Wasser und 0,0025 mol HEDP (1-Hydroxyethan-(1,1-diphosphonsäure)-Dinatriumsalz) in einem 250 ml Erlenmeyerkolben vorgelegt. Anschließend wird 6M Natronlauge so lange tropfenweise zugegeben bis eine klare Lösung bei einem pH-Wert von etwa 8,1 resultiert. Dann werden 0,725 g (0,0025 mol) Zinksulfat Heptahydrat, gelöst in 10 ml Wasser, mit Hilfe einer Pipette tropfenweise zugeführt. Durch weitere tropfenweise Zugabe der 6M Natronlauge entsteht bei
20 pH 8 eine klare Lösung. Schließlich erfolgt die Zugabe von 20 g des zu belegenden festen Substrates. Anschließend wird die Lösung abgedampft, so daß der feste Aktivstoff, insbesondere das komplexierte Metallsalz, auf dem Trägermaterial verbleibt.

Die Messung der Schadstoffadsorption wird anhand der folgenden in den Figuren 1 bis 4 dargestellten Ausführungsbeispiele näher dargestellt:

30 **Figur 1:** Stellt eine mögliche idealisierte Struktur der grenzflächenaktiven Komplexe dar.

Figur 2: Stellt die Adsorption von H_2S (1 ml, 1:100 verdünnte, gesättigte Natriumsulfidlösung, 100 µl 99 % HAC, Essigsäure) am Wirkstoffkomplex $\text{CH}_3-(\text{CH}_2)_7-(\text{OCH}_2\text{CH}_2)_8-\text{COO}-[\text{Zn}(\text{C}_{18}\text{H}_{33}\text{O}_3)_2]$ auf Titandioxid als Trägermaterial gegenüber einer Blindprobe mit reinem Titandioxid, das (Getrocknet wurde das geträgerte komplexierte Metallsalz bei 80 °C, mit $\text{Ri} = (\text{C}_{18}\text{H}_{33}\text{O}_3)_2$), wobei
35

in der Figur 2 ETH-COOH = $\text{CH}_3-(\text{CH}_2)_7-(\text{OCH}_2\text{CH}_2)_8-\text{COOH}$ entspricht.

5 Figur 3: Stellt die Adsorption von Ammoniak; 10 μl 1:5 verdünnter 25%iger Ammoniak-Lösung auf 1 g Adsorbens (3 % ZnRi/HEDP, Poraver, angefeuchtet) dar.

10 Figur 4: Stellt die Adsorption von Schwefelwasserstoff; 1 ml 1:100 verdünnter ges. Natriumsulfidlösung 100 μl 99 % Essigsäure dar (3 % ZnRi/HEDP, Poraver, angefeuchtet).

Patentansprüche:

1. Geträgerte Struktur, insbesondere zur chemischen Bindung und/oder zur Adsorption von Schadstoffen und/oder geruchsbildenden Substanzen
5 insbesondere mit Elektronendonoreigenschaften, umfassend ein komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial,

d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,

10 daß das komplexierte Metallsalz ein Metallsalz mit Liganden ist,

- wobei das Metall als Kation vorliegt und insbesondere ausgewählt ist aus Zink, Kupfer, Eisen, Cadmium, Quecksilber, Molybdän, Blei, Cobalt, Nickel, Chrom, Vanadium, Mangan oder Wolfram und/oder
- 15 – wobei die Liganden abgeleitet sind aus mindestens einer funktionalisierten Fettsäure, Alkenylcarbonsäure oder Arylcarbonsäure, Alkylsulfonat, Arylsulfonat, Alkylsulfat, Arylsulfat, Alkylphosphat, Arylphosphat, Alkylphosphonat oder Arylphosphonat oder aus entsprechend Alkenyl-, Arylalkenyl- und/oder Arylalkyl funktionalisierten Säuren, wobei die Alkyl-, Alkenyl- und/oder Aryl-Gruppen mit
- 20 mindestens einer der folgenden Gruppen
 - OH, $-\text{SO}_3^-$, SO_3H , SO_4^- , SO_4H , COO^- , COOH , PO_3^- , PO_3H , PO_4^- , PO_4H ;
 - 25 • O-(Alkyl-O-)_a-Alkyl-OH mit a = 1 bis 200 und mit Alkyl = Methyl-, Ethyl- oder Propylgruppe;
 - 30 • SH, S^- , SR, NO_2 , NO_3^- , NH_2 , NHR, NR_2 , NH_3^+ , NH_2R^+ , NHR_2^+ mit R = Kohlenwasserstoffrest, Glykol, Glycerin, Polyglykol, Polyglycerin, F, Cl, I und/oder Br

35 funktionalisiert sein können, und

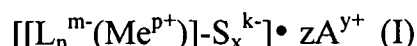
daß das komplexierte Metallsalz mindestens einen Komplexbildner aufweist, insbesondere ausgewählt aus der Gruppe der wasserlöslichen Säuren, Anionen und/oder Salze der Bi-, Tri-, Polycarbonsäuren, Bi-, Tri-, Polyphosphonsäuren, Bi-, Tri-, Polysulfonsäuren, Bi-, Tri-, Polysulfate, Di-, Tri-, Polyphosphate, Polyethercarbonsäuren und/oder gemischtfunktionellen Verbindungen dieser Säuren, Anionen und/oder Salze.

40

2. Geträgerte Struktur, insbesondere zur chemischen Bindung und/oder zur Adsorption von Schadstoffen und/oder geruchsbildenden Substanzen insbesondere mit Elektronendonoreigenschaften, insbesondere nach Anspruch 1, umfassend ein komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial,

dadurch gekennzeichnet,

daß das komplexierte Metallsalz der allgemeinen Formel I



entspricht

- mit Me als Metall, insbesondere wobei Me = Zink, Kupfer, Eisen, Cadmium, Quecksilber, Molybdän, Blei, Cobalt, Nickel, Chrom, Vanadium, Mangan oder Wolfram;
- mit $p = 1, 2, 3, 4, 5$ oder 6 , wobei p der Oxidationszahl von Me entspricht;
- mit L als Ligand, wobei L gleich oder unterschiedlich ist, mit $1 \leq n \leq 20$, wobei der Ligand L abgeleitet aus einem Molekül der allgemeinen Formel II



ist

- mit einer funktionellen Gruppe $D = -COOH, -O-SO_3H, -SO_3H, -O-PO(OH)_2, (-O-)_2-PO(OH)$ oder $-PO(OH)_2$ und/oder ein daraus abgeleitetes Anion oder Salz, wobei m in der Formel I der Ladungszahl der funktionellen Gruppe D als Anion oder im Salz mit $m = 1, 2, 3$ oder 4 entspricht und $l = 1$ oder 2 , und
- wobei R^1 einem mit B funktionalisierten organischen Rest entspricht mit $R^1 =$ substituierte lineare, verzweigte und/oder cyclische Alkyl-, Alkenyl-, Alkylaryl-, Arylalkyl-, Alkenylaryl-Gruppe mit 1 bis 40 C-Atomen, wobei R^1 mindestens eine Gruppe B aufweist, und
- mit $B = OH, SO_3^-, SO_3H, SO_4^-, -OSO_3H, -COOH, -PO_3^-, PO_3H, PO_4^-, PO_4H, -O-(Alkyl-O-)_a-Alkyl-OH$ mit $1 \leq a \leq 200$ und Alkyl = Methyl-, Ethyl oder Propylgruppe, $-SH, -SR, NO_2, NO_3, -$

- 5 NH_2 , $-\text{NHR}^2$, $-\text{NR}^2_2$, $-\text{NH}_3^+$, $-\text{NH}_2\text{R}^{2(+)}$, $-\text{NHR}^{2(+)}_2$, $-\text{F}$, $-\text{Cl}$, $-\text{I}$, $-\text{Br}$, Glykol, Glycerin, Polyglykol und/oder Polyglycerin und/oder daraus abgeleitete Anionen oder Salze, wobei R^2 gleich oder unterschiedlich ist und einer linearen, verzweigten und/oder cyclischen Alkyl-, Alkenyl-, Alkylaryl-Gruppe mit 1 bis 40 C-Atomen entspricht;
- 10 – mit mindestens einem Komplexbildner S, insbesondere wobei S ausgewählt ist aus der Gruppe der wasserlöslichen Säuren, Anionen und/oder Salze der Bi-, Tri-, Polycarbonsäuren, Bi-, Tri-, Polyphosphonsäuren, Bi-, Tri-, Polysulfonsäuren, Bi-, Tri-, Polysulfate, Di-, Tri-, Polyphosphate, Polyethercarbonsäuren und/oder gemischtfunktionellen Verbindungen dieser Säuren, Anionen und/oder Salze mit $x = 1, 2, 3$ oder 4 und wobei k der Ladungszahl des Anions von S entspricht mit $1 \leq k \leq 20$;
- 15 – wobei A gleich oder verschieden ist und einem Wasserstoffproton, einem organischen Kation und/oder einem Metallkation entspricht, insbesondere ein Erdalkali- oder Alkalimetallkation ist, mit $z = 1, 2, 3$ oder 4 und wobei y der Ladungszahl von A entspricht mit $y = 1$ oder 2 , insbesondere wobei der Betrag von $x \cdot k = z \cdot y$ ist.
- 20 3. Geträgerte Struktur, insbesondere komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial, nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß eine Säurefunktion, vorzugsweise nur bzw. genau eine Säurefunktion, des Komplexbildners, insbesondere des Komplexbildners S, direkt mit dem Metall des Metallsalzes eine koordinative und/oder ionische Bindung ausbildet.
- 25 4. Geträgerte Struktur, insbesondere komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial, nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Komplexbildner mit einer Säurefunktion mit dem Metall eine koordinative und/oder ionische Bindung ausbildet und mindestens eine Säurefunktion des Komplexbildners als Anion in einem Salz vorliegt.
- 30 35

5. Geträgerte Struktur, insbesondere komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial, nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das komplexierte Metallsalz grenzflächenaktiv und/oder wasserlöslich ist.
- 5 6. Geträgerte Struktur, insbesondere komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial, nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das komplexierte Metallsalz als Feststoff vorliegt.
- 10 7. Geträgerte Struktur, insbesondere komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial, nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Trägermaterial ein organisches oder anorganisches Material oder ein Kompositmaterial oder ein organisch-anorganisches Hybridmaterial ist.
- 15 8. Geträgerte Struktur, insbesondere komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial, nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß das Trägermaterial ein Silikat, Siliziumdioxid, Metalloxid, Ton, Glas, organisches Polymer, Aktivkohle, ein Zeolith oder ein Harz ist.
- 20 9. Geträgerte Struktur, insbesondere komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial, nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß es aus organischen Lösemitteln oder aus der Gasphase Schadstoffe und/oder geruchsbildende Substanzen, insbesondere mit Elektronendonoreigenschaften, chemisch bindet und/oder adsorbiert.
- 25 10. Verfahren zur Herstellung einer geträgerten Struktur, insbesondere eines komplexierten Metallsalzes auf einem Trägermaterial, insbesondere nach einem der Ansprüche 1 bis 9,
- 30 **d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,**
- daß ein Metallsalz mit mindestens einem Liganden,
- 35 – wobei das Metall als Kation vorliegt und insbesondere ausgewählt ist aus Zink, Kupfer, Eisen, Cadmium, Quecksilber, Molybdän, Blei, Cobalt, Nickel, Chrom, Vanadium, Mangan oder Wolfram; und

- wobei die Liganden abgeleitet sind aus mindestens einer funktionalisierten Fettsäure, Alkenylcarbonsäure oder Arylcarbonsäure, Alkylsulfonat, Arylsulfonat, Alkylsulfat, Arylsulfat, Alkylphosphat, Arylphosphat, Alkylphosphonat oder Arylphosphonat oder aus entsprechenden Alkenyl-, Arylalkenyl- und/oder Arylalkyl funktionalisierten Säuren, wobei die Alkyl-, Alkenyl- und/oder Aryl-Gruppen mit mindestens einer der folgenden Gruppen

- OH, $-\text{SO}_3^-$, SO_3H , SO_4^- , SO_4H , COO^- , COOH , PO_3^- , PO_3H , PO_4^- , PO_4H ;
- O-(Alkyl-O-)_a-Alkyl-OH mit a = 1 bis 200 und mit Alkyl = Methyl-, Ethyl- oder Propylgruppe;
- SH, S⁻, SR, NO₂, NO₃⁻, NH₂, NHR, NR₂, NH₃⁺, NH₂R⁺, NHR₂⁺ mit R = Kohlenwasserstoffrest, Glykol, Glycerin, Polyglykol, Polyglycerin, F, Cl, I und/oder Br

funktionalisiert sein können;

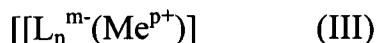
mit mindestens einem Komplexbildner, der vorzugsweise ausgewählt ist aus der Gruppe der wasserlöslichen Säuren, Anionen und/oder Salze der Bi-, Tri-, Polycarbonsäuren, Bi-, Tri-, Polyphosphonsäuren, Bi-, Tri-, Polysulfonsäuren, Bi-, Tri-, Polysulfate, Di-, Tri-, Polyphosphate, Polyethercarbonsäuren und/oder gemischtfunktionellen Verbindungen der Säuren und/oder Salze,

in Gegenwart von Wasser und gegebenenfalls in Gegenwart einer Base umgesetzt wird und anschließend das komplexierte Metallsalz auf einem Trägermaterial gewonnen und/oder abgeschieden wird.

11. Verfahren zur Herstellung einer geträgerten Struktur, insbesondere eines komplexierten Metallsalzes auf einem Trägermaterial, insbesondere nach einem der Ansprüche 1 bis 9,

dadurch gekennzeichnet,

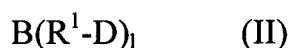
daß ein Metallsalz der allgemeinen Formel III



- mit Me = Zink, Kupfer, Eisen, Cadmium, Quecksilber, Molybdän, Blei, Cobalt, Nickel, Chrom, Vanadium, Mangan oder Wolfram und mit $p = 1, 2, 3, 4, 5$ oder 6 , wobei p der Oxidationszahl von Me entspricht;

5

- mit L als Ligand, wobei L gleich oder unterschiedlich ist, mit $1 \leq n \leq 20$, wobei der Ligand L abgeleitet aus einem Molekül der allgemeinen Formel II



10

ist

15

- mit einer funktionellen Gruppe $D = -COOH, -O-SO_3H, -SO_3H, -O-PO(OH)_2, (-O-)_2-PO(OH)$ oder $-PO(OH)_2$ und/oder daraus abgeleitetes Anion oder Salz, wobei m in der Formel III der Ladungszahl der funktionellen Gruppe D als Anion oder im Salz entspricht mit $m = 1, 2, 3$ oder 4 und $l = 1$ oder 2 ,

20

- wobei R^1 einem mit B funktionalisierten organischen Rest entspricht mit $R^1 =$ substituierte lineare, verzweigte und/oder cyclische Alkyl-, Alkenyl-, Alkylaryl-, Arylalkyl-, Alkenylaryl-Gruppe mit 1 bis 40 C-Atomen, wobei R^1 mindestens eine Gruppe B , insbesondere an einem primären, sekundären und/oder tertiären C-Atom, aufweist,

25

- mit $B = OH, SO_3^-, SO_3H, SO_4^-, -O-SO_3H, -COOH, -PO_3^-, PO_3H, PO_4^-, PO_4H, -O-(Alkyl-O-)_a-Alkyl-OH$ mit $1 \leq a \leq 200$ und mit Alkyl = Methyl-, Ethyl oder Propylgruppe, $-SH, -SR, NO_2, NO_3, -NH_2, -NHR^2, -NR^2_2, -NH_3^+, -NH_2R^{2(+)}, -NHR^{2(+)}_2, -F, -Cl, -I, -Br$, Glykol, Glycerin, Polyglykol und/oder Polyglycerin und/oder daraus abgeleitete Anionen oder Salze, wobei R^2 gleich oder unterschiedlich ist und einer linearen, verzweigten und/oder cyclischen Alkyl-, Alkenyl-, Alkylaryl-Gruppe mit 1 bis 40 C-Atomen entspricht,

30

35

mit mindestens einem Komplexbildner S , wobei S ausgewählt ist aus der Gruppe der wasserlöslichen Säuren, Anionen und/oder Salze der Bi-, Tri-, Polycarbonsäuren, Bi-, Tri-, Polyphosphonsäuren, Bi-, Tri-, Polysulfonsäuren, Bi-, Tri-, Polysulfate, Di-, Tri-, Polyphosphate, Polyether-

carbonsäuren und/oder gemischtfunktionellen Verbindungen der Säuren und/oder Salze,

in Gegenwart von Wasser gegebenenfalls in Gegenwart einer Base umgesetzt wird und anschließend das komplexierte Metallsalz auf einem Trägermaterial gewonnen wird.

12. Verfahren zur Herstellung einer geträgerten Struktur, insbesondere eines komplexierten Metallsalzes auf einem Trägermaterial, insbesondere nach einem der Ansprüche 1 bis 9,

dadurch gekennzeichnet,

daß das komplexierte Metallsalz, insbesondere der allgemeinen Formel I, hergestellt wird, indem ein Metallsalz II, insbesondere ein anorganisches Metallsalz II,

- mit einem Metallkation, das insbesondere ausgewählt ist aus Zink, Kupfer, Eisen, Cadmium, Quecksilber, Molybdän, Blei, Cobalt, Nickel, Chrom, Vanadium, Mangan oder Wolfram; und
- mit mindestens einem Gegenion, insbesondere einem anorganischen Gegenion,

und mit mindestens einem Liganden, insbesondere L, und mit mindestens einem Komplexbildner, insbesondere S oder H_xS , gemäß der vorstehenden Definition für Liganden und Komplexbildner, in Gegenwart von Wasser und gegebenenfalls in Gegenwart einer Base umgesetzt wird und anschließend das komplexierte Metallsalz auf einem Trägermaterial gewonnen wird.

13. Verfahren nach einem der Ansprüche 10 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung des Metallsalzes mit dem Komplexbildner in Gegenwart von Wasser bei einer Temperatur zwischen 0 °C und 100 °C erfolgt.

14. Verfahren nach einem der Ansprüche 10 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß als Base ein Alkalihydroxid, Erdalkalihydroxid und/oder eine organische Base zugesetzt wird.

15. Verfahren nach einem der Ansprüche 10 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß das in Wasser gelöste komplexierte Metallsalz, insbesondere der allgemeinen Formel I, auf einem Trägermaterial gewonnen und/oder abgeschieden wird.
- 5
16. Verfahren nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß das komplexierte Metallsalz, insbesondere der allgemeinen Formel I, auf dem Trägermaterial gewonnen und/oder abgeschieden wird, indem das Wasser entfernt oder es aus dem Wasser isoliert wird.
- 10
17. Verfahren nach Anspruch 15 oder 16, dadurch gekennzeichnet, daß als Trägermaterial ein organisches oder anorganisches Material oder ein Kompositmaterial oder ein organisch-anorganisches Hybridmaterial eingesetzt wird.
- 15
18. Verfahren nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß als Trägermaterial ein Silikat, Siliziumdioxid, Metalloxid, Ton, Glas, organisches Polymer, Aktivkohle, ein Zeolith oder ein Harz eingesetzt wird.
- 20
19. Geträgerte Struktur, insbesondere komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial, erhältlich gemäß einem Verfahren nach einem der Ansprüche 10 bis 18.
- 25
20. Zusammensetzung, enthaltend eine geträgerte Struktur, insbesondere ein komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial, nach einem der Ansprüche 1 bis 9 und 19, gegebenenfalls zusammen mit weiteren Hilfsstoffen und/oder Wirkstoffen.
- 30
21. Verwendung der geträgerten Struktur, insbesondere eines komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial, nach einem der Ansprüche 1 bis 9 und 19, oder der Zusammensetzung nach Anspruch 20 zur chemischen Bindung und/oder zur Adsorption von Schadstoffen und/oder geruchsbildenden Substanzen.
- 35

22. Verwendung der geträgerten Struktur, insbesondere eines komplexiertes Metallsalz auf einem Trägermaterial, nach einem der Ansprüche 1 bis 9 und 19, oder der Zusammensetzung nach Anspruch 20 zur Behandlung und/oder Modifizierung von Verbindungen und/oder Zusammensetzungen.
- 5

1/4

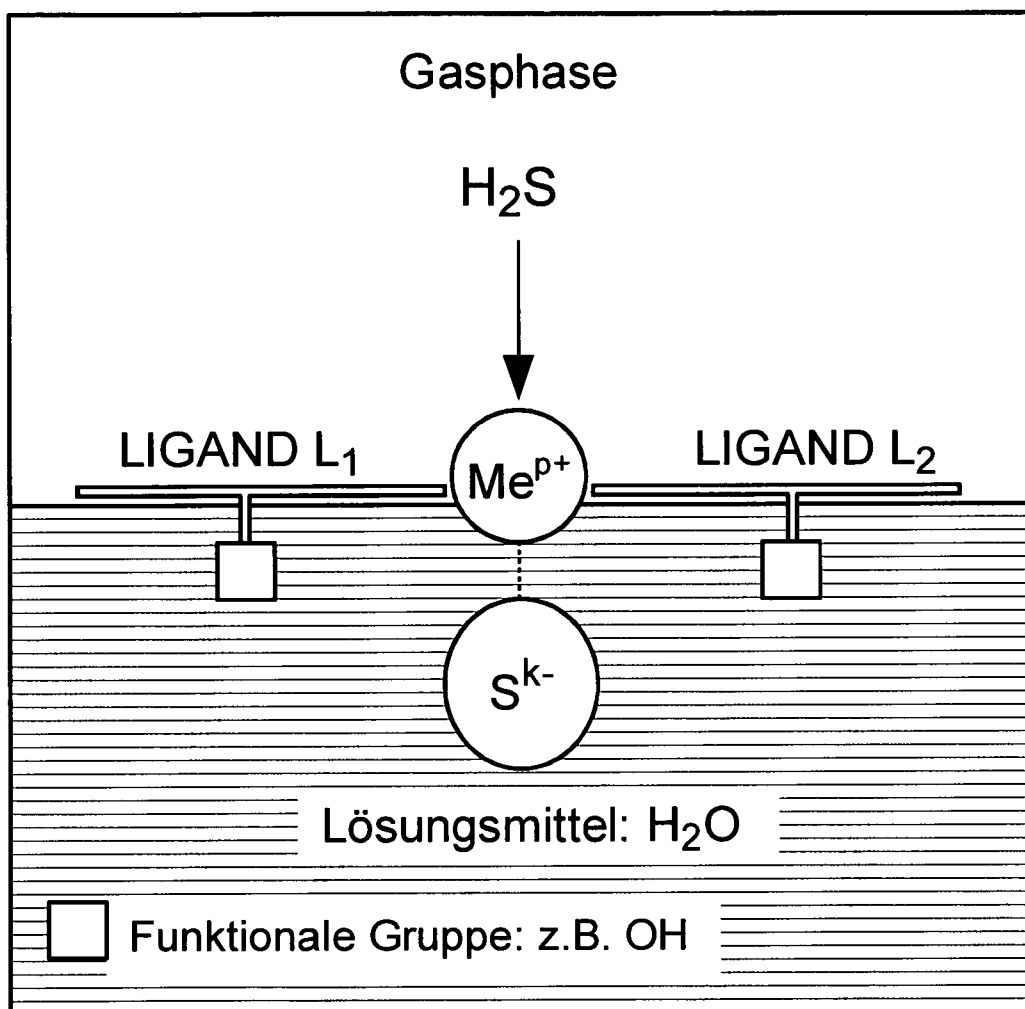


Fig. 1

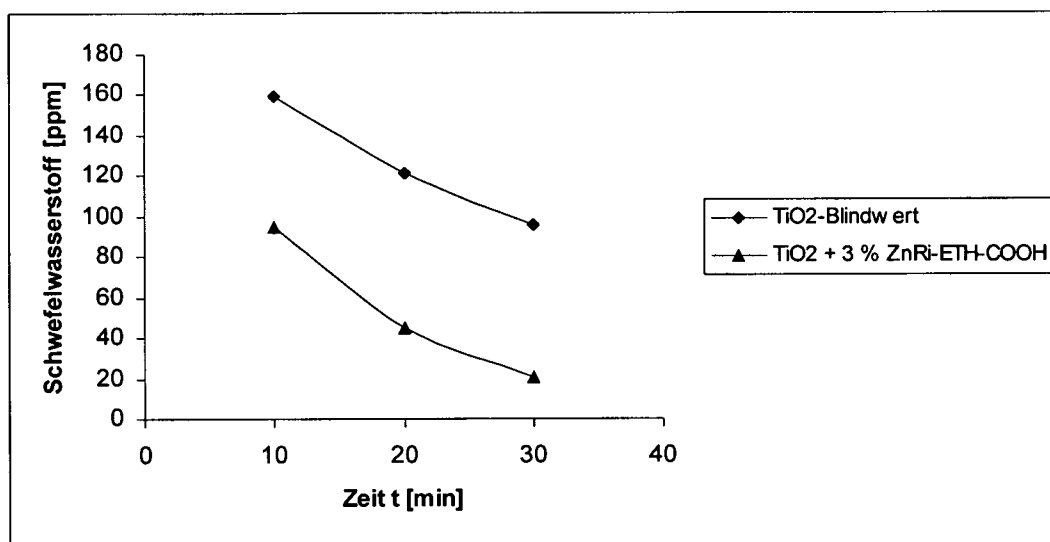


Fig. 2

3/4

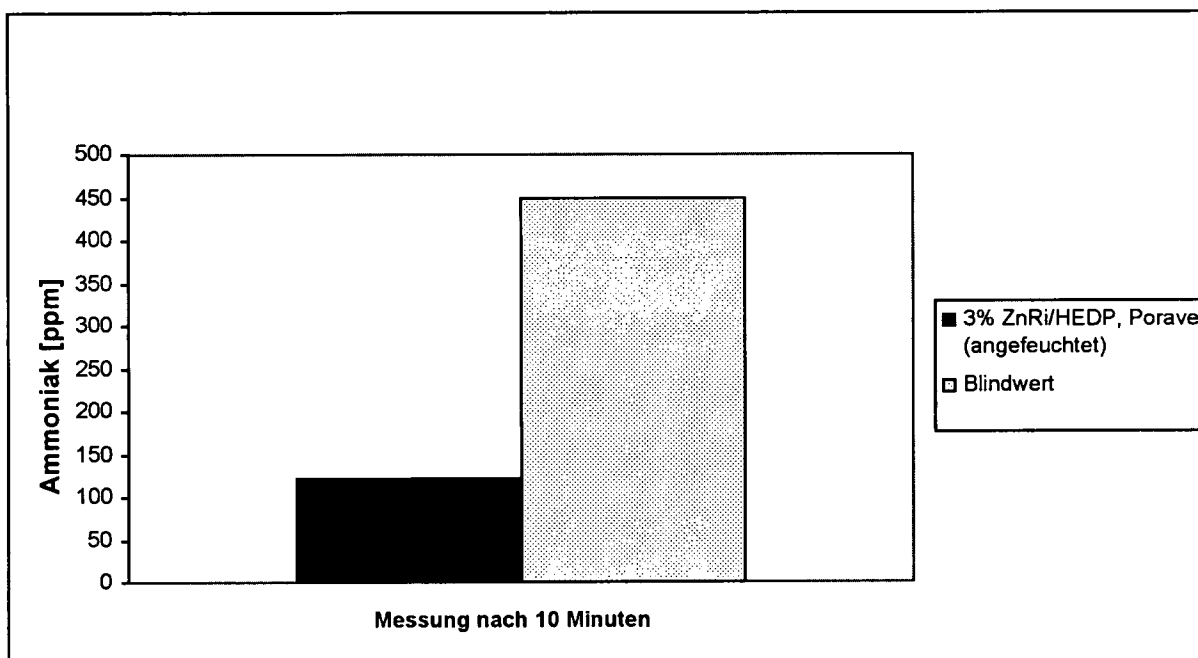


Fig. 3

4/4

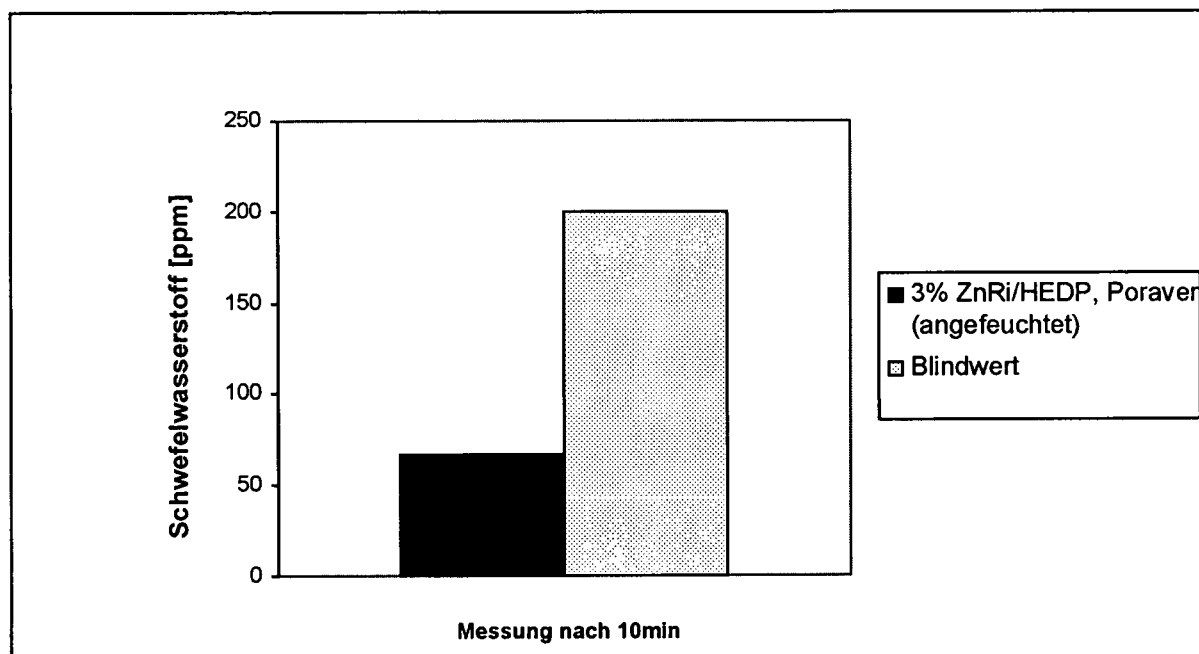


Fig. 4